### (19) 世界知的所有權機関 国際事務局



# 

## (43) 国際公開日 2002 年10 月24 日 (24.10.2002)

PCT

# (10) 国際公開番号 WO 02/084408 A1

(51) 国際特許分類?: G03G 9/087 (72) 発明者; および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 松村 健一 (MAT-SUMURA,Kenichi) (JP/JP); 〒528-8585 滋賀県甲賀郡 (21) 国際出風番号: PCT/JP02/03592 水口町泉 1 2 5 9 積水化学工業株式会社内 Shiga (JP). 仁木 章博 (NIKI,Akibiro) [JP/JP]; 〒528-8585 进賀県 (32) 国際出願日: 2002 年4 月11 日 (11.04.2002) 甲賀郡 水口町泉 1 2 5 9 積水化学工業株式会社内 Shiga (JP). 今村 雅之 (IMAMURA, Masayuki) [JP/JP]; 日本語 (25) 国際出願の官籍: 〒528-8585 滋賀県 甲賀郡 水口町泉 1 2 5 9 積水化 学工業株式会社内 Shiga (JP). (26) 国際公開の付語: 日本語 (74) 代理人: 安富 康男 (YASUTOMI, Yasuo); 〒532-0011 大 阪府 大阪市 淀川区西中島 5 丁目 4 番20号 中央ビ (30) 優先権データ: 特頭2001-113092 2001年4月11日(11.04.2001) IL Osaka (JP). IP 特型2001-146378 2001年5月16日(16.05.2001) JP 特型2001-173650 2001年6月8日 (08.06.2001) JР 特題2001-284041 2001年9月18日(18.09.2001) JР

特國2001-337564 2001年11月2日(02.11.2001) JP 特顯2001-338014 2001年11月2日(02.11.2001) JP 特型2001-368987 2001年12月3日(03.12.2001) JP 特題2001-368988 2001年12月3日(03.12.2001) JP 特顯2002-043306 2002年2月20日(20.02.2002) JP 特顯2002-043307 2002年2月20日(20.02.2002) IP

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PI, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA,
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, QM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特 許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, PI, FR, GB, GR, IE, IT,

「檢查有)

(54) Title: RESIN COMPOSITION FOR TONER AND TONER .

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 積水化

学工業株式会社 (SEKISUI CHEMICAL CO., LTD.)

[JP/JP]; 〒530-8565 大阪府 大阪市 北区西天満2丁目

(54) 発明の名称: トナー用樹脂組成物及びトナー

4番4号 Osaka (JP).

(57) Abstract: A resin composition for a toner which comprises a polymer component capable of forming a physically crosslinked structure and has a glass transition temperature of 30 to 80°C or a melting point of 50 to 120°C; and a toner using the resin composition. The resin composition for a toner is excellent in the fixability at low temperatures, the resistance to high temperature offset printing and blocking resistance and also can perform good coloring.

7M, 7.W.

(57) 褒約:

本発明の目的は、低温定着性、耐高温オフセット性及び耐プロッキング性に優れ、良好な発色を行うことができるトナー用樹脂組成物及びトナーを提供することである。

本発明は、物理的架橋構造を形成しうるポリマー成分と、物理的架橋構造を形成せずガラス転移点温度が30~80℃又は融点が50~120℃であるポリエステルとを含有するトナー用樹脂組成物である。

O 02/084408 A1

# WO 02/084408 A1



I.U, MC, NI, PT, SF, TR), OAPI 特許 (RF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). 請求の範囲の補正の期限前の公開であり、補正書受 値 の際には再公開される。

添付公開書類:

國際調查報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの地頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

# 明細書

# トナー用樹脂組成物及びトナー

### 技術分野

5 本発明は、低温定着性、耐高温オフセット性及び耐ブロッキング性に優れ、良好な発色を行うことができるトナー用樹脂組成物及びトナーに関する。

## 背景技術

電子写真等において静電荷像を現像する方式として、乾式現像方式が多用され 10 ている。乾式現像方式において、通常、トナーはキャリアーと呼ばれる鉄粉、ガ ラスピーズ等との摩擦によって帯電し、これが感光体上の静電潜像に電気的引力 によって付着し、次に用紙上に転写され、加熱ローラ等によって定着されて永久 可視像となる。

定着の方法としては、トナーに対して腱型性を有する材料で表面を形成した熟 15 定着ローラの表面に、被定着シートのトナー画像を圧接触させながら通過せしめ ることにより行う加熱ローラ法が汎用されている。

この熱定着ローラ法において、消費電力等の経済性を向上させるため、及び、 複写速度を上げるため、より低温で定着可能なトナーが求められている。

しかしながら、上記の低温定着性を改善しようとすると、トナーの一部が熱定 20 着ローラ表面に付着し、それが紙に再転写するといったオフセット現象が起こり やすくなったり、樹脂同士が様々な環境を通して受ける熱によってトナーが凝集 するブロッキング現象が起こりやすくなるといった問題がある。

これらの問題に対して、特許第2988703号公報には、トナーのパインダー樹脂として、テレフタル酸と炭素数2~6の直鎖型アルキレングリコールから 等かれる単位とを全使用モノマー単位に対して50モル%以上含む結晶性ポリエステル樹脂を用いることが提案されている。

しかしながら、この技術では、結晶性ポリエステル樹脂のみを用いているので、 定着可能な温度幅が狭く、低温定着性を損なうことなく、耐高温オフセット性及 び耐ブロッキング性を保つことが困難であった。

PCT/JP02/03592

特許第2704282号公報には、トナーのバインダー樹脂として、3価以上の多価単量体、芳香族ジカルボン酸、及び、分岐鎖を持つ脂肪族アルコールを50モル%以上含む脂肪族アルコールを重合してなる非結晶性ポリエステル樹脂を用いることが提案されている。

5 しかしながら、この技術では、非結晶性ポリエステル樹脂のみを用いているので、低温定着性が充分ではなかった。

特開平4-97366号公報及び特開平4-313760号公報には低温定着性と高温耐オフセット性のパランスに優れたトナーとして、軟化点の異なる2種類のポリエステルをトナー用樹脂として含有するトナーが提案されている。

10 しかしながら、上記2種類のポリエステルの相溶性は充分とはいえず軟化点が低いポリエステルがプロッキングを起こしやすくしたり、定着ローラに付着しフィルミングを起こしやすくしたりするといった問題があり、また、相溶性が充分ではないので樹脂の透明性も低いという問題もあった。

特公平5-44032号公報には、トナーのバインダー樹脂として、低融点結 15 晶性ポリエステルと高融点結晶性ポリエステルのプロック共重合体を用いること が提案されている。

しかしながら、この技術では、バインダー樹脂は白濁した樹脂となるため透明な樹脂を得ることができないといった問題があった。

また、トナー用樹脂のガラス転移点温度以上にトナーがさらされるとブロッキング現象が起こりやすいことから、ブロッキング現象を起こしにくいトナー用ポリエステル樹脂の検討も進められている。低温定着温度はそれほど低くはないがブロッキング現象を起こしにくいトナー用ポリエステル樹脂として、例えば、特開平4-337741号公報にはポリエステル樹脂の組成を特定組成とすると効果があることが示されており、また、特開平10-36490号公報にはポリエステル樹脂の組成を特定しガラス転移点温度を45~70℃とすると効果があることが示されている。

しかしながら、これらの技術では常温でのプロッキング現象は発現しにくくはなるものの、これらのトナー用樹脂を用いてもトナー用樹脂のガラス転移点温度付近の温度にトナーがさらされるとやはりプロッキング現象を起こしてしまうと

いう問題があった。

### 発明の要約

10

15

本発明は、低温定着性、耐高温オフセット性及び耐ブロッキング性に優れ、良 5 好な発色を行うことができるトナー用樹脂組成物及びトナーを提供することを目 的とする。

第1の本発明は、物理的架橋構造を形成しうるポリマー成分と、物理的架橋構造を形成せずガラス転移点温度が30~80℃又は融点が50~120℃であるポリエステルとを含有するトナー用樹脂組成物である。第1の本発明のトナー用樹脂組成物において、物理的架橋構造を形成しうるポリマー成分と、物理的架橋構造を形成せずガラス転移点温度が30~80℃又は融点が50~120℃であるポリエステルとが混合状態で存在していることが好ましい。

第2の本発明は、融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルプロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物である。

第3の本発明は、融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセグメントと、融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリ エステルプロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物である。

第4の本発明は、融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルブロック共重合体と、融点が50~120℃である結晶性ポリエステルとを含有する混合物を主成分とするトナー用樹脂組成物である。

第2、第3又は第4の本発明において、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、ジカルボン酸とジオールとを主成分とし、 屈曲した分子構造を分子鎖中に導入できる2価の屈曲モノマー又は分岐鎖を有する2価のモノマーのいずれかを少なくとも含有するモノマー混合物を重合してなるポリマーに由来することが好ましく、融点が140~280℃である結晶性ポ

15

25

リエステルセグメントは、1,4-シクロヘキサンジメタノール、エチレングリ コール、及び、テレフタル酸を重合してなるポリマーに由来し、非結晶性ポリエ ステルセグメントは、テレフタル酸、o-フタル酸、及び、ネオペンチレングリ コールを重合してなるポリマーに由来することが好ましい。また、上記ポリエス テルプロック共重合体は、融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセ グメント1~70重量%と、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポ リエステルセグメント99~30重量%とからなることが好ましい。更に、ガラ ス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、ジカル ポン酸とジオールとを主成分とするモノマー混合物を重合させてなるポリマーに 由来するものであって、前記ジカルボン酸がテレフタル酸80~99.9モル% とoーフタル酸又は無水フタル酸20~0.1モル%とからなり、前配ジオール のうち20~100モル%が分岐鎖を有する2価のジオールであることが好まし く、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、 ジカルボン酸とジオールとを主成分とするモノマー混合物を重合させてなるポリ マーに由来するものであって、前記ジカルボン酸がテレフタル酸70~94.9 モル%、oーフタル酸又は無水フタル酸O. 1~10モル%、及び、イソフタル 酸5~20モル%からなり、前記ジオールのうち20~100モル%が分岐鎖を 有する2価のジオールであることが好ましい。

第5の本発明は、融点が140~280℃である結晶性ポリアミドセグメント 20 と、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと からなるポリエステルーポリアミドプロック共重合体を主成分とするトナー用樹 脂組成物である。

第6の本発明は、融点が140~280℃である結晶性ポリアミドセグメントと、融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドブロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物である。

第7の本発明は、融点が140℃~280℃である結晶性ポリアミドセグメントと、融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転

10

20

25

移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリ エステルーポリアミドプロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物であ る。

第8の本発明は、融点が140℃~280℃である結晶性ポリアミドセグメン トと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメント とからなるポリエステルーポリアミドブロック共重合体と、融点が50~120 ℃である結晶性ポリエステルセグメントとを含有する混合物を主成分とするトナ 一用樹脂組成物である。

第5、第6、第7又は第8の本発明において、ポリエステルャポリアミドプロ ック共重合体は、融点が140℃~280℃である結晶性ポリアミドセグメント 1~70重量%と、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステ ルセグメント99~30重量%とからなることが好ましい。また、ガラス転移点 温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、ジカルポン酸と ジオールとを主成分とし、屈曲した分子構造を分子鎖中に導入できる2価の屈曲 15 モノマー又は分岐鎖を有する2価のモノマーのいずれかを少なくとも含有するモ ノマー混合物を重合してなるエステルポリマーに由来することが好ましく、ガラ ス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、テレフ タル酸、o-フタル酸、及び、ネオペンチレングリコールを重合してなるエステ ルポリマーに由来することが好ましい。更に、ガラス転移点温度が30~80°C である非結晶性ポリエステルセグメントは、ジカルポン酸とジオールとを主成分 とするモノマー混合物を重合させてなるエステルポリマーに由来するものであっ て、前記ジカルポン酸がテレフタル酸80~99.9モル%とo-フタル酸又は 無水フタル酸20~0.1モル%とからなり、前記ジオールのうち20~100 モル%が分岐鎖を有する2価のジオールであることが好ましく、ガラス転移点温 度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、ジカルポン酸とジ オールとを主成分とするモノマー混合物を重合させてなるエステルポリマーに由 来するものであって、前記ジカルボン酸がテレフタル酸70~94.9モル%、 oーフタル酸又は無水フタル酸 O. 1~1 Oモル%、及び、イソフタル酸 5~ 2

15

25

0モル%からなり、前記ジオールのうち20~100モル%が分岐鎖を有する2 価のジオールであることが好ましい。

第9の本発明は、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステ ルを主成分とし、融点が140~280℃の結晶性ポリエステルセグメントとガ ラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからな る重量平均分子量が2万~20万のポリエステルプロック共重合体を含有するト ナー用樹脂組成物である。

第10の本発明は、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエス テルを主成分とし、融点が140~280℃の結晶性ポリエステルセグメントと ガラス転移点温度が−70℃以上30℃未満である非結晶性ポリエステルセグメ ントとからなる重量平均分子量が2万~20万のポリエステルブロック共宜合体 を含有するトナー用樹脂組成物である。

第9又は第10の本発明において、ガラス転移点温度が50~80℃である非 結晶性ポリエステルを50重量%以上含有することが好ましく、70重量%以上 含有することがより好ましい。また、ポリエステルプロック共重合体中のガラス 転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとガラス転移 点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが相溶することが好ましく、 ポリエステルプロック共重合体中のガラス転移点温度が30~80℃である非結 晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶 20 性ポリエステルとが、少なくとも同一のジカルボン酸とジオールとを含有するこ とが好ましい。 ·

第11の本発明は、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエス テルを主成分とし、融点が140~280℃のポリアミドセグメントと、ガラス 転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメント及び/又は融 点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメントとからなる重量平均分 子量が2万~20万のポリエステルーポリアミドプロック共重合体を含有するト ナー用樹脂組成物である。

第12の本発明は、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエス

テルを主成分とし、融点が140℃~280℃であるポリアミドセグメントとガラス転移点温度が一70℃以上30℃未満である非結晶性ポリエステルセグメントとからなる重量平均分子量が2万~20万のポリエステルーポリアミドブロック共重合体を含有するトナー用樹脂組成物である。

5 第11又は第12の本発明において、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを50重量%以上含有することが好ましく、70重量%以上含有することがより好ましい。更に、ポリエステルーポリアミドブロック共重合体中のガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが相溶することが好ましく、ポリエステルーポリアミドブロック共重合体中のガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが、少なくとも同一のジカルボン酸とジオールとを含有することが好ましい。

第13の本発明は、周波数15.92Hz、歪み1%、温度60~300℃、 月温速度10℃/分の条件で動的粘弾性試験を行なった時のPa単位で表現される貯蔵弾性率Gが、(a)、(b)又は(c)のいずれかの条件に該当するトナー用樹脂組成物である。

- (a) Xを1以上10未満の実数から選ばれる一定値とした時に下記式 (1) で 規定する条件を満たす温度領域が、少なくとも20℃以上にわたって存在する。
- 20 (b) Xを1以上10未満の実数から選ばれる一定値とした時に下記式 (2) で 規定する条件を満たす温度領域が、少なくとも20℃以上にわたって存在する。
  - (c) Xを1以上10未満の実数から選ばれる一定値とした時に下配式 (3) で規定する条件を満たす温度領域が、少なくとも20℃以上にわたって存在する。

$$G = (X \pm 0.5) \times 10^{3}$$
 (1)

25 式中、Xは1以上10未満の実数から選ばれる一定値である。

$$G = (X \pm 0.5) \times 10^4$$
 (2)

式中、Xは1以上10未満の実数から選ばれる一定値である。

$$G = (X \pm 0. 5) \times 10^{5}$$
 (3)

15

8

式中、Xは1以上10未満の実敵から選ばれる一定値である。

第14の本発明は、結晶性ポリエステルセグメントと非結晶性ポリエステルセ グメントとからなるポリエステルプロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂 組成物であって、前記ポリエステルプロック共重合体は、前記結晶性ポリエステ ルセグメントと同組成で重量平均分子量1万の結晶性ポリエステル樹脂を示差熱 走査熟量計により昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える温度まで昇温した あと5.0℃/分以上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ熱履歴を消去した あと昇温速度10℃/分でふたたび結晶性ポリエステル樹脂の示差熱を測定し、 結晶融解吸熱ピークのピーク面積から結晶性ポリエステル樹脂の単位樹脂重量あ たりの結晶融解吸熱ピークの吸熱量(Sa)を求め、前記ポリエステルプロック 共**重合体を示差熱走査熱量計により昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える** 温度まで昇温したあと50℃/分以上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ 熱履歴を消去したあと昇温速度10℃/分でふたたびポリエステルブロック共重 合体の示差熱を測定するとともに、測定に使用されたポリエステルプロック共重 合体の樹脂重量から前記共重合体中の結晶性ポリエステルセグメントの樹脂重量 を求め、前記共重合体の結晶部分の結晶融解吸熱ピーク面積から結晶性ポリエス テルセグメントの単位樹脂重量あたりの結晶融解吸熱ピークの吸熱量(Sb)を 求め、プロック化率を(Sb/Sa)×100と定義した時に、プロック化率が 10~100%であるトナー用樹脂組成物である。

第15の本発明は、結晶性ポリアミドセグメントと非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドブロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物であって、前記ポリエステルーポリアミドブロック共重合体は、前記結晶性ポリアミドセグメントと同組成で重量平均分子量1万の結晶性ポリアミド樹脂を示差熱走査熱量計により昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える温度まで昇温したあと50℃/分以上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ熱履歴を消去したあと昇温速度10℃/分で再び結晶性ポリアミド樹脂の示差熱を測定し、結晶融解吸熱ピークのピーク面積から結晶性ポリアミド樹脂の単位樹脂重量あたりの結晶融解吸熱ピークの吸熱量(Sa)を求め、前記ポリエステル

ーポリアミドプロック共**重合体を示差**熟走査熟**盘計により**昇温速度10℃/分で 融点をわずかに越える温度まで昇温したあと50℃/分以上の降温速度で0℃ま で急冷してあらかじめ熱魔歴を消去したあと昇温速度10℃/分で再びポリエス テルーポリアミドブロック共重合体の示差熱を測定するとともに、測定に使用さ 5 れたポリエステルーポリアミドブロック共重合体の樹脂重量から前配共重合体中 の結晶性ポリアミドセグメントの樹脂重量を求め、前記共重合体の結晶部分の結 晶融解吸熱ピーク面積から結晶性ポリアミドセグメントの単位樹脂重量あたりの 結晶融解吸熱ピークの吸熱量(Sb)を求め、プロック化率を(Sb/Sa)× 100と定義したときに、プロック化率が10~100%であるトナー用樹脂組 成物である。

第1、第2、第3、第4、第5、第6、第7、第8、第9、第10、第11、 第12、第13、第14又は第15の本発明のトナー用樹脂組成物においては、 ゲルパーミュエーションクロマトグラフィーで測定した分子量において、分子量 が10°以上であるポリマー成分が5重量%以下であることが好ましい。

第16の本発明は、第1、第2、第3、第4、第5、第6、第7、第8、第9、 15 第10、第11、第12、第13、第14又は第15の本発明のトナー用樹脂組 成物を用いてなるトナーである。

#### 発明の詳細な開示

20 以下に本発明を詳述する。

> 第1の本発明のトナー用樹脂組成物は、物理的架橋構造を形成しうるポリマー 成分と、物理的架橋構造を形成せずガラス転移点温度が30~80℃又は融点が 50~120℃であるポリエステルとを含有する。

本明細密において物理的架橋構造とは、ポリマー鎖が化学結合を介して架橋し ているのではなく、ポリマー鎖間の相互作用により疑似架橋を形成している状態 25 をいう。物理的架橋は化学的架橋と異なり、温度の上昇や強い圧力等によって相 互作用が弱くなることから、低温では物理的架橋構造をとって流動しないポリマ 一成分も、温度の上昇や強い圧力等により流動することが可能となる。

PCT/JP02/03592

上記物理的架橋構造を形成しうるポリマー成分としては特に限定されず、例えば、常温でポリマーセグメントが結晶化しうる高融点結晶性ポリマーセグメント 又は常温でポリマーセグメントが凍結しうる高ガラス転移点温度のポリマーセグ メント等のポリマーセグメント、水素結合又はイオン結合等の一時的な結合を形成しうる官能基等を含むポリマーセグメントが挙げられる。

上記高融点結晶性ポリマーセグメントとしては、例えば、結晶性ポリエステル セグメントや結晶性ポリアミドセグメント等が挙げられる。

また、上記高いガラス転移点温度を有するポリマーセグメントとしては、例えば、ポリスチレンやポリ (メタ) アクリル酸メチル、スチレンーイソプレンース
10 チレンブロックポリマー、スチレンーブタジエンースチレンブロックポリマー、
スチレンーエチレンプチレンースチレンブロックポリマー、スチレンーエチレン
プロピレンースチレンブロックポリマー、ポリスチレンのグラフトポリマー、ポリ(メタ) アクリル酸メチルのグラフトポリマー等からなるセグメントが挙げられる。

15 上記水素結合能を有する官能基としては、例えば、ウレタン結合、アミド結合 等を形成するウレイド基、アミド基等の官能基が挙げられる。水素結合を形成す る官能基を有するポリマーのうち好ましいポリマーとしては、ウレタンエラスト マー、ポリアミドと非結晶性ポリエステルとからなるプロックポリマー、ポリア ミドと低融点の結晶性ポリエステルとからなるプロックポリマー、アミドエラス 20 トマー等が挙げられる。

上記イオン結合能を有する官能基としては、例えば、カルボキシル基が挙げられ、例えば、金属イオンを介してそれぞれのポリマーのカルボキシル基が連結されているアイオノマー樹脂等が挙げられる。

第1の本発明のトナー用樹脂組成物は、物理的架橋構造を形成せずガラス転移 25 点温度が30~80℃又は融点が50~120℃であるポリエステルを含有する。 ガラス転移点温度が30℃未満又は融点が50℃未満であると、保存性が低下す ることがあり、ガラス転移点温度が80℃を超える又は融点が120℃を超える と、低温定着性の向上効果が不充分となることがある。 第1の本発明のトナー用樹脂組成物においては、上記物理的架橋構造を形成し うるポリマー成分と、物理的架橋構造を形成せずガラス転移点温度が30~80 ℃又は融点が50~120℃であるポリエステルとは混合状態で存在しているこ とが好ましい。

- 5 従来のポリエステル系トナーでは、通常3官能以上の多官能モノマーを共重合することによって、ポリマー内に化学的架橋構造を形成させ、耐オフセット性を保持させていた。しかしながら、この様な方法では、ポリマー中に溶解しない成分が存在するために、定着ロールで定着後の印字表面に凹凸が生じるために光沢が劣ったり、低温定着性にも限界があった。
- 10 第1の本発明のトナー用樹脂組成物は、物理的架橋構造を形成しうるポリマー 成分と、物理的架橋構造を形成せずガラス転移点温度が30~80℃又は融点が 50~120℃であるポリエステルとを含有することによって、耐高温オフセット性の向上と同時に、光沢及び低温定着性の向上が可能となった。すなわち、物理的架橋構造を形成しうるポリマー成分と、物理的架橋構造を形成せずガラス転 移点温度が30~80℃又は融点が50~120℃であるポリエステルとを含有することにより、ポリマー粘度が上昇するために耐オフセット性が向上でき、一方、定着ロールによる加圧時にはポリマーの粘度が低下するために印字表面の平滑性が増し、光沢が良くなると同時に低温定着性も向上した。

このようなトナー用樹脂組成物としては、具体的には、物理的架橋構造を形成 しうるセグメントと物理的架橋構造を形成せずガラス転移点温度が30~80℃ 又は融点が50~120℃であるポリエステルセグメントとからなるブロック共 重合体を主成分とするもの、又は、物理的架橋構造を形成せずガラス転移点温度 が30~80℃であるポリエステルを主成分とし、物理的架橋構造を形成しうる セグメントと物理的架橋構造を形成せずガラス転移点温度が30~80℃又は融 点が50~120℃であるポリエステルセグメントとからなるブロック共重合体 を含有する混合物からなるもの等が考えられる。かかるトナー用樹脂組成物を用 いてなるトナーは、低温定着性、耐高温オフセット性及び耐ブロッキング性に優れ、良好な発色を行うことができる。 第2の本発明は、融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセグメント(以下、高融点結晶性ポリエステルセグメントともいう)と、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルプロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物である。

- 第3の本発明は、融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセグメントと、融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメント(以下、低融点結晶性ポリエステルセグメントともいう)と、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルブロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物である。かかる3元のポリエステルブロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物を用いてなるトナーは、第2の本発明の2元のポリエステルブロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物を用いてなるトナーに比べて、更に低温定着性が改善され、かつ、定着ローラにトナーがフィルム状に付着するフィルミング現象が抑制されることから好ましい。
- 15 第4の本発明は、融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセグメントとガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルブロック共重合体に、融点が50~120℃である結晶性ポリエステル(以下、低融点結晶性ポリエステルともいう)を混合したものからなるトナー用樹脂組成物である。
- 20 第2、第3及び第4の本発明のトナー用樹脂組成物に用いられるポリエステル プロック共重合体において、高融点結晶性ポリエステルセグメント及び低融点結 晶性ポリエステルセグメントは、ジカルボン酸及びジオールを縮重合させること により得られるポリマーに由来する。

上記ジカルボン酸としては、例えば、o-フタル酸、テレフタル酸、イソフタル酸、コハク酸、アジピン酸、セパシン酸、アゼライン酸、オクチルコハク酸、シクロヘキサンジカルボン酸、ナフタレンジカルボン酸、フマル酸、マレイン酸、イタコン酸、これらの無水物及び低級アルキルエステル等が挙げられる。なかでも、結晶性を付与するために、テレフタル酸、ナフタレンジカルボン酸、及び、

これらの無水物及び低級アルキルエステルが好適に用いられる。

上記ジオールとしては、例えば、エチレングリコール、1,3ープロパンジオール、1,4ープタンジオール、ジエチレングリコール、1,5ーペンタンジオール、1,6ーヘキサンジオール、ジプロピレングリコール、トリエチレングリコール、1,6ーヘキサンジオール、ジプロピレングリコール、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコール、1,2ープロパンジオール、1,3ープタンジオール、2,3ープタンジオール、ネオペンチルグリコール(2,2ージメチルプロパン-1,3ージオール)、1,2ーヘキサンジオール、2,5ーヘキサンジオール、2ーメチルー2,4ーペンタンジオール、3ーメチルー1,3ーペンタンジオール、2ーエチルー1,3ーペンタンジオール、2ーエチルー1,3ーペキサンジオール等の脂肪族ジオール 類;2,2ーピス(4ーヒドロキシシクロヘキシル)プロパン、2,2ーピス(4ーヒドロキシシクロヘキシル)プロパンのアルキレンオキサイド付加物、1,4ーシクロヘキサンジオール、1,4ーシクロヘキサンジメタノール等の脂環族ジオール類等が挙げられる。

なお、ピスフェノールを含む場合は、耐オフセット性に優れるトナー用樹脂組 15 成物が得られる。しかし、ピスフェノールを多量に含むトナー用樹脂組成物は着 色する恐れがある。よって、着色のないトナー用樹脂組成物を得たい場合にはジ オールとしてピスフェノールを含有しないことが好ましい。

上記高融点結晶性ポリエステルセグメントの融点は140~280℃である。 140℃未満であると、充分な耐高温オフセット性や耐ブロッキング性が得られ 20 なくなり、280℃を超えると、ブロック重合の際、280℃を超える高温で溶 融させる必要が生じ、生産性が格段に悪化してしまう。

上記高融点結晶性ポリエステルセグメントとしては、低温定着性と高温耐オフセット性とのパランスに優れていることから、1,4ーシクロヘキサンジメタノールとエチレングリコールとテレフタル酸とを共重合させたポリマーに由来することが好ましい。更に高温耐オフセット性を向上するためには、高融点の結晶性ポリエステルセグメントが好ましく、ポリエチレンテレフタレート(PET)、ポリエチレンナフタレート(PBN)等に由来することが好ましい。更に低温定着性を向上させ、プロッキングを防ぐた

めには高融点結晶性ポリエステルセグメントは、ポリプチレンテレフタレート (PBT) に由来することが好ましい。

上記低融点結晶性ポリエステルセグメントの融点は、50~120℃である。 50℃未満であると、耐ブロッキング性に劣ることがあり、120℃を超えると、 5 低温定着性の向上効果が不充分となることがある。

上記低融点結晶性ポリエステルセグメントとしては、脂肪族ポリエステルポリマー又は脂環族ポリエステルポリマーに由来することが好ましい。

上記非結晶性ポリエステルセグメントは、ジカルボン酸とジオールとを主成分 としモノマー混合物を重合させてなるポリマーに由来する。

10 上記ジカルボン酸としては、例えば、テレフタル酸、コハク酸、アジピン酸、 セパシン酸、アゼライン酸、オクチルコハク酸、シクロヘキサンジカルボン酸、 フマル酸、マレイン酸、イタコン酸、これらの無水物及び低級アルキルエステル 等のジカルボン酸等が挙げられる。

上記ジオールとしては、例えば、エチレングリコール、1,3ープロパンジオール、1,4ープタンジオール、ジエチレングリコール、1,5ーペンタンジオール、1,6ーヘキサンジオール、ジプロピレングリコール、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコール等の脂肪族ジオール類;1,4ーシクロヘキサンジオール、1,4ーシクロヘキサンジメタノール等の脂環族ジオール類等が挙げられる。

20 なお、これらのモノマーを用いて上記非結晶性ポリエステルセグメントの原料となるポリマーを得るためには、複数種類のジカルボン酸と複数種類のジオールとを主成分とするモノマー混合物を重合すればよい。

なお、ピスフェノールを含む場合は、耐オフセット性に優れるトナー用樹脂組成物が得られる。しかし、ピスフェノールを多量に含むトナー用樹脂組成物は着色する恐れがある。よって、着色のないトナー用樹脂組成物を得たい場合にはジオールとしてピスフェノールを含有しないことが好ましい。

上記ポリエステルプロック共重合体の非結晶性ポリエステルセグメントのガラス転移点温度は、30~80℃である。30℃未満であると、高温耐オフセット

性や耐ブロッキング性が充分に得られないことがあり、ガラス転移点温度が80 ℃を超えると低温定着性を大きく悪化させることがある。好ましくは、40~7 0℃である。

なお、非結晶性ポリエステルセグメントのガラス転移点温度については、テレフタル酸等の芳香族ジカルボン酸はガラス転移点温度を向上させる働きがあり、セバシン酸やアジピン酸等の長鎖の脂肪族ジカルボン酸はガラス転移点温度を低下させる働きがあるのでこれらのジカルボン酸を適宜組み合わせることにより目的のガラス転移点温度を避成することができる。

しかしながら、ガラス転移点温度は芳香族ジカルボン酸と長鎖の脂肪族ジカル が大酸とを適宜組み合わせることによって目的のガラス転移点温度を達成することができるが、軟化温度が高くなりすぎる傾向がある。

そこで、上記非結晶性ポリエステルセグメントは、屈曲した分子構造を分子鎖中に導入できる2価の屈曲モノマー又は分岐鎖を有する2価のモノマーのいずれかを少なくとも含有する多価カルポン酸と多価アルコールを含むモノマー混合物を重合させてなるポリマーに由来することが好ましい。これら2価の屈曲モノマーや分岐鎖を有する2価のモノマーを含有するモノマー混合物を重合してなるポリマーは、目的のガラス転移点温度と低い軟化温度をより容易に両立させることができる。

上記非結晶性ポリエステルセグメントは、屈曲した分子構造を分子鎖中に導入できる2価の屈曲モノマーか、分岐鎖を有する2価のモノマーが由来となるポリマーを構成するモノマー混合物に含有されていることが好ましい。屈曲モノマーや分岐鎖を有するモノマーをポリマーの構成モノマーとして導入することによりセグメントの結晶化を効果的に抑制することができる。

上記2価の屈曲モノマーとしては、オルト位又はメタ位がカルボキシル基で置換された芳香族ジカルボン酸、オルト位又はメタ位がヒドロキシル基で置換された芳香族ジオール、非対称位置にカルボキシル基を有する多環芳香族ジカルボン酸、非対称位置にヒドロキシル基を有する多環芳香族ジオール等ポリマーの分子鎖に屈曲した分子構造を導入できるモノマーであればジカルボン酸やジオールに

限定されず、例えば、ジカルボン酸の無水物や低級エステル、モノヒドロキシモノカルボン酸等であってもよく、例えば、無水フタル酸、o-フタル酸、イソフタル酸、1,4-ナフタレンジカルボン酸、2,7-ナフタレンジカルボン酸等のジカルボン酸及びこれらの無水物や低級エステル、サリチル酸、3-ヒドロキシー2-ナフタレンカルボン酸等のモノヒドロキシモノカルボン酸、カテコール等のジオールが挙げられる。

また、分岐鎖を有する2価のモノマーは、分岐鎖の立体障害によりポリエステルプロック共重合体の結晶化を効果的に抑制する。結晶化を効果的に抑制できる 分岐鎖を有するモノマーとしては、分岐アルキル鎖を有する脂肪族ジオールや、

10 分岐アルキル鎖を有する脂環式ジオール等が挙げられる。なお、脂環式ジオール としては、複数の脂環式ジオールが分岐アルキレン鎖により連結された脂環式ジ オールが好ましい。

上記分岐鎖を有する2価のモノマーとしては特に限定されず、例えば、1,2 ープロパンジオール、1,3ープタンジオール、2,3ープタンジオール、ネオ パンチレングリコール (2,2・ジメチルプロパン-1,3ージオール)、1, 2-ヘキサンジオール、2,5-ヘキサンジオール、2-メチル-2,4-ペン タンジオール、3-メチル-1,3-ペンタンジオール、2-エチル-1,3-ヘキサンジオール、2ープチル-2-エチル-1,3-プロパンジオール、2,4-ジエチル-1,5-ペンタンジオール等の脂肪族ジオール;2,2-ピス(4-ピドロキシシクロヘキシル)プロパン、2,2-ピス(4-ピドロキシシクロヘキシル)プロパンのアルキレンオキサイド付加物等の脂環族ジオール類等が挙げられる。

上記ポリエステルブロック共重合体において、高融点結晶性ポリエステルセグメントは1,4ーシクロヘキサンジメタノール、エチレングリコール、及び、テレフタル酸を重合させてなるポリマーに由来するものであり、非結晶性ポリエステルセグメントはテレフタル酸、o-フタル酸、及び、ネオペンチレングリコールを重合させてなるポリマーに由来するものであることが好ましい。

より好ましくは、ジカルポン酸がテレフタル酸 70~94.9モル%とo-フ

タル酸又は無水フタル酸 0. 1~10モル%、イソフタル酸 5~20モル%からなり、ジオールのうち20~100モル%が分岐鎖を有するジオールである。また、非結晶性ポリエステルセグメントと結晶性ポリエステルセグメントに、構成モノマーとして、例えばテレフタル酸等の共通のモノマー成分を用いることで、両者の相溶性を向上させ、更に透明性を向上させることができる。また、イソフタル酸を重合させることにより透明性が向上する。

上記ポリエステルブロック共重合体は、架橋構造を有しないポリエステル樹脂 であることが好ましいが、樹脂のガラス転移点温度を高めて高温耐オフセット性 を向上させたい場合には3価以上のアルコールや3価以上のカルボン酸をモノマ ーとして用いてポリエステルブロック共重合体に架橋構造を持たせてもよい。

上記3価以上のアルコールとしては、例えば、グリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエルスルトール、ソルビトール等が挙げられる。

上記3価以上のカルボン酸としては、例えば、トリメリット酸、ピロメリット

酸、1,2,4ーシクロヘキサントリカルボン酸、2,5,7ーナフタレントリカルボン酸、1,2,4ーナフタレントリカルボン酸、1,2,5ーヘキサントリカルボン酸、1,2,7,8ーオクタンテトラカルボン酸やこれらの無水物又は低級エステル等が挙げられる。

第4の本発明のトナー用樹脂組成物において、上記ポリエステルブロック共重 合体に混合する低融点結晶性ポリエステルの融点は50~120℃である。50 ℃未満であると、保存性が低下することがある。120℃を超えると、低温定着 性の向上効果が不充分となることがある。

第2、第4の本発明のトナー用樹脂組成物で用いる高融点結晶性ポリエステルセグメントと非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルプロック 共重合体においては、高融点結晶性ポリエステルセグメントが1~70重量%、 非結晶性ポリエステルセグメントが99~30重量%であることが好ましい。 高融点結晶性ポリエステルセグメントが1重量%未満であると、高温耐オフセット 性が不充分となる場合があり、70重量%を超えると、低温定着性が不充分とな

25

る場合がある。より好ましくは高融点結晶性ポリエステルセグメントが3~70 重量%、非結晶性ポリエステルセグメントが97~30重量%である。

第3の本発明のトナー用樹脂組成物で用いる高融点結晶性ポリエステルセグメントと低融点結晶性ポリエステルセグメントと非結晶性ポリエステルプロック共重合体においては、ポリエステルプロック共重合体に含まれる低融点結晶性ポリエステルセグメントが20重量%以下であり、高融点結晶性ポリエステルセグメントと非結晶性ポリエステルセグメントの合計重量を100重量%としたときに、高融点結晶性ポリエステルセグメントが3~70重量%、非結晶性ポリエステルセグメントが97~30重量%であることが10 好ましく、より好ましくは高融点結晶性ポリエステルセグメントが3~70重量%、低融点結晶性ポリエステルゼグメントが0.5~20重量%、非結晶性ポリエステルセグメントが96.5~10重量%である。

また、第4の本発明のトナー用樹脂組成物において、上記ポリエステルプロック共重合体に低融点結晶性ポリエステルを混合する場合、ポリエステルプロック共重合体の高融点結晶性ポリエステルセグメントが3~70重量%、非結晶性ポリエステルセグメントが97~30重量%であり、ポリエステルプロック共重合体と低融点結晶性ポリエステルの合計重量を100重量%としたときに、低融点結晶性ポリエステルを20重量%以下の割合で混合することが好ましい。

上記ポリエステルプロック共重合体の重量平均分子量は5,000~3万が好ましい。5,000未満であると、充分な耐高温オフセット性が得られなくなり、3万を超えると、低温定着性に劣ったものとなる。より好ましくは1万~2万である。

上記結晶性ポリエステルセグメント及び非結晶性ポリエステルセグメントの原料となるポリマーを製造する方法としては特に限定されないが、上記の各モノマーを、不活性ガス雰囲気中において、エステル化反応触媒存在下にて、180~290℃の温度でエステル化することにより製造することができる。

上記エステル化反応触媒としては、例えば、酸化亜鉛、酸化第一錫、ジプチル 錫オキシド、ジプチル錫ラウレート等の錫化合物; チタンテトラブトキシド等の 金属アルコキシド等が挙げられる。

特に、チタン触媒はリン系化合物による触媒作用の抑制効果が大きいので、結晶性ポリエステルポリマーや非結晶性ポリエステルポリマーに触媒が残存した場合にリン系化合物を添加すればブロック重合反応が阻害されず速やかにブロック重合反応を進行させることができる。よって、ブロック重合の際にリン系化合物を添加するとともにポリマーの製造に際してチタン触媒を用いることが好ましい。

上記ポリエステルプロック共重合体の製造方法としては特に限定されないが、 例えば、重量平均分子量2000~10万の結晶性ポリエステルポリマーと、重 量平均分子量2000~3000の非結晶性ポリエステルポリマーとを、リン 系化合物の存在下でプロック重合する方法等が挙げられる。

かかる分子量を有する結晶性ポリエステルポリマーと非結晶性ポリエステルポ リマーとを用いることにより、反応効率を落とさずに、プロック化を制御するこ とができる。

上記結晶性ポリエステルポリマーの重量平均分子量は、本発明のトナー用樹脂 15 組成物に強度が要求される場合は、5000~10万であることが好ましく、よ り好ましくは、1万~10万である。

上記非結晶性ポリエステルポリマーの重量平均分子量は、好ましくは、500 0~3000であり、より好ましくは、1万~25000である。

上記非結晶性ポリエステルポリマーの重量平均分子量を2000~30000 に制御するには、減圧せずにエステル化反応を行うことが好ましい。減圧することにより、ポリエステルポリマーの粘度及び分子量は大きくなり、ひいてはプロック化反応における反応性が大きく低下する。反応性が低下することにより、反応温度を上昇させる必要が生じたり、反応時間が長くなったりするという不都合が生じる。

25 上記リン系化合物としては特に限定されず、例えば、リン酸、亜リン酸や、それらの塩、フォスフィン等が挙げられる。

リン酸や亜リン酸の塩としては、例えば、リン酸エステル、リン酸アミド、亜リン酸エステル、亜リン酸アミド等が挙げられる。特に好ましいものは、リン酸

15

25

## と亜リン酸である。

上記リン系化合物の使用量としては、結晶性ポリエステルポリマーや非結晶性ポリエステルポリマーを製造する際に使用されたエステル化反応触媒の合計量に対して等モルから1.5倍モルであることが好ましい。等モル未満であると、得られたポリマーに残存するエステル化反応触媒が、プロック重合を行う際の反応条件で結晶性ポリエステルポリマーや非結晶性ポリエステルポリマーを低分子量のセグメントに切断するとともに、一端切断されたセグメントが再度プロック重合するので分子量の小さいポリマーがプロック重合されたポリエステル樹脂になる傾向にあり、1.5倍モルを越えると、リン系化合物がほとんどのポリエステルポリマーの末端に結合してしまうのでプロック重合が阻害され温和な条件で充分な重合速度を得ることが困難になる。

上記ポリエステルプロック共重合体を製造する具体的な方法としては、結晶性ポリエステルポリマーと非結晶性ポリエステルポリマーとをそれぞれ重合した後、プロック重合させる3つの反応容器を用いた製造方法や、非結晶性ポリエステルポリマーの重合途中又は重合終了後に、あらかじめ別途重合しておいた結晶性ポリエステルポリマーを添加し、プロック重合させる、又は、結晶性ポリエステルポリマーの重合途中又は重合終了後に、あらかじめ別途重合させた非結晶性ポリエステルポリマーを添加し、プロック重合させる2つの反応容器を用いた製造方法が挙げられる。

20 特に、2つの反応容器を用いた製造方法は反応容器の数が少ないので工程を短縮することができ好ましい。

上記の2つの反応容器を用いたポリエステルブロック共重合体の製造方法としては、例えば、非結晶性ポリエステルポリマーを重合した反応容器に、あらかじめ別途重合した結晶性ポリエステルポリマー及び亜リン酸を加え、窒素ガス雰囲気下、常圧、250℃で加熱し、結晶性ポリエステルが充分に溶融した後、ブロック化反応を250℃、攪拌回転数60rpmで10分間凝続し、ついで、反応系内を665Pa以下に減圧し、250℃、攪拌回転数60rpmで10分間反応させる方法や、非結晶性ポリエステルポリマーを重合した後、この反応容器に

あらかじめ重合させた結晶性ポリエステルポリマー及び亜リン酸を加え、窒素ガス雰囲気下、常圧、250℃で加熱し、結晶性ポリエステルが充分に溶酸した後、ブロック化反応を240℃、攪拌回転数60rpmで30分間継続し、ついで、反応系内を665Pa以下に減圧し、240℃、攪拌回転数60rpmで30分間反応させる方法等が好ましい。また、ブロック重合時に反応容器内を減圧することが好ましい。

これにより結晶性ポリエステルポリマー又は/及び非結晶性ポリエステルポリマーに含まれる低分子量ポリマーや反応で生成した減圧下での揮発性ポリマーが系外へ除去され、エステル交換反応の平衡関係をポリマーが高分子量化しやすい 方向に移行させることができる。また、減圧を行わない場合に比べてポリマーが低分子量のセグメントに切断されにくいので、分子量の大きい重合体を得ることも可能である。なお、減圧にともなって低分子量ポリマーや反応で生成した減圧下での揮発性ポリマーが系外に除去されるので低分子量成分が減少し分子量の大きい重合体が生成する。

15 上記プロック重合を行う際の反応温度は結晶性ポリエステルポリマーの融点以上であることが必要である。結晶性ポリエステルポリマーを均一に溶融させることによって、プロック化のためのエステル交換反応を円滑に進めるためには反応系の温度は高い方が望ましいが、この場合、反応の制御が困難でランダム化しやすく、熱劣化や着色が超こりやすくなる。そこで、反応系の温度を一旦、結晶性ポリエステルポリマーを充分に溶融させた後、反応系の温度を結晶が析出しない範囲で低下させ、その温度で反応を継続させることが反応の制御及び熱劣化や着色の防止の面で好ましい。

ブロック重合を行う際の反応温度は220~270℃が好ましい。反応温度が220℃未満であると、反応性が不充分であり、270℃を超えると、熱劣化や 着色が超こりやすくなる。

ブロック重合を行う際の混合方法としては特に限定されず、例えば、溶融混合、 熱混練による混合、溶媒に溶解させることによる混合等が挙げられる。なかでも、 得られるポリエステルブロック共重合体の反応が制御しやすい点より、溶融混合



が好適に用いられる。

第5の本発明は、融点が140~280℃である結晶性ポリアミドセグメントと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドブロック共重合体を主成分とするトナー用樹 脂組成物である。

第6の本発明は、融点が140~280℃である結晶性ポリアミドセグメントと、融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドプロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物である。

- 10 第7の本発明は、融点が140℃~280℃の結晶性ポリアミドセグメントと、 融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメント(低融点結晶性ポリ エステルセグメント)と、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリ エステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドプロック共重合体を主 成分とするトナー用樹脂組成物である。
- 15 第8の本発明は、融点が140℃~280℃のポリアミドセグメントと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドブロック共重合体に、融点が50~120℃である結晶性ポリエステル(低融点結晶性ポリエステル)を混合したものからなるトナー用樹脂組成物である。
- 20 上記結晶性ポリアミドセグメントの融点は140~280℃である。融点が140℃未満であると、充分な耐高温オフセット性や耐ブロッキング性が得られなくなり、280℃を超えると、ブロック重合の際、280℃を超える高温で溶融させる必要が生じ、生産性が格段に悪化してしまう。

上記結晶性ポリアミドセグメントは、4-ナイロン、6-ナイロン、6,6-5 ナイロン、11-ナイロン、12-ナイロン、6,10-ナイロン、6,12-ナイロン等の脂肪族ナイロン;芳香族ナイロン、脂環族ナイロン等のアミドポリ マーに由来する。

結晶性ポリアミドは分子間の凝集力が強いため、エステルポリマーに対して少

25

量のアミドポリマーをブロック重合させるだけで高温耐オフセット性を発現させることができ、樹脂自体の強度を増大することができる。

上記ポリエステルーポリアミドブロック共重合体における、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメント、低融点結晶性ポリエステルセグメント、及び、添加する低融点結晶性ポリエステルについては、上述のポリエステルブロック共重合体と同様のものを用いることができる。

上記ポリエステルーポリアミドブロック共重合体は、架橋構造を有しないことが好ましいが、樹脂のガラス転移点温度を高めて高温耐オフセット性を向上させたい場合には3価以上のアルコールや3価以上のカルボン酸をモノマーとして用いてポリエステルーポリアミドブロック共重合体に架橋構造を持たせてもよい。上記3価以上のアルコールとしては、上述のポリエステルブロック共重合体の場合と同様のものを用いることができる。

上記結晶性ポリアミドセグメントと非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドブロック共重合体においては、結晶性ポリアミドセグメントが1~70重量%、非結晶性ポリエステルセグメントが99~30重量%であることが好ましい。結晶性ポリアミドセグメントが1重量%未満であると、高温耐オフセット性が不充分となる場合があり、70重量%を超えると、低温定管性が不充分となる場合がある。より好ましくは結晶性ポリアミドセグメントが3~70重量%、非結晶性ポリエステルセグメントが97~30重量%である。

20 上記ポリエステルーポリアミドプロック共重合体の重量平均分子量は5000 ~35000であることが好ましい。5000未満であると、充分な耐高温オフ セット性が得られなくなることがあり、35000を超えると、低温定着性に劣 ったものとなることがある。より好ましくは1万~3万である。

上記ポリエステルーポリアミドブロック共重合体の製造方法としては特に限定されず、例えば、重量平均分子量2000~10万のアミドポリマーと、重量平均分子量2000~25000のエステルポリマーとを、リン系化合物の存在下でブロック重合することによりポリエステルーポリアミドブロック共重合体を作製する方法等が挙げられる。なお、本明細書においてアミドポリマー、エステル

ポリマーには、アミドオリゴマー、エステルオリゴマーをも含むものとする。 かかる分子量を有するアミドポリマーとエステルポリマーとを用いることによ り、反応効率を落とさずに、プロック化を制御することができる。

上記アミドポリマーの重量平均分子量は、本発明のトナー用樹脂組成物に強度が 5 要求される場合は、5000~10万であることが好ましく、より好ましくは、 1万~10万である。

上記エステルポリマーの重量平均分子量は、好ましくは、5000~2500 0であり、より好ましくは、1万~25000である。

なお、これらの原料ポリマーは、より短いセグメントへ分解される恐れがある。 10 したがって、目的とするポリエステルーポリアミドブロック共重合体の分子量に 対して、原料ポリマーの分子量を予め大きくしておいてもよい。なお、上記エス テルポリマーの重量平均分子量を2000~25000に制御する方法としては 上述した方法を用いることができる。

上記ポリエステルーポリアミドプロック共重合体を製造する具体的な方法としては、アミドポリマーとエステルポリマーとをそれぞれ重合した後、プロック重合させる3つの反応容器を用いた製造方法や、エステルポリマーの重合途中又は重合終了後に、あらかじめ別途重合しておいたアミドポリマーを添加し、プロック重合させる、又は、アミドポリマーの重合途中又は重合終了後に、あらかじめ別途重合させたエステルポリマーを添加し、ブロック重合させる2つの反応容器を用いた製造方法が挙げられる。また、市販のアミドポリマーを用いる等、あらかじめアミドポリマーが用意できる場合には、該アミドポリマーとエステルポリマーの原料となるモノマーとを1つの反応容器に仕込み、エステルポリマーを重合後、更に、生じたエステルポリマーとアミドポリマーとをプロック重合させる1つの反応容器を用いた製造方法が好適である。

25 特に、1つの反応容器を用いた製造方法は反応容器の数が少ないので工程を短縮することができ好ましい。

上記の1つの反応容器を用いたポリエステルーポリアミドブロック共**重合体の** 製造方法としては、例えば、市販のアミドポリマー等のアミドポリマーと、エス

15

テルポリマーの原料となるジカルボン酸とジオールとを1つの反応容器に仕込み、 窒素ガス雰囲気下、チタンテトラプトキシド等のエステル化反応触媒の存在下で 常圧、200℃に加熱してアミドポリマーを充分に溶融させた後、240℃、投 拌回転数60rpmで10分間継続し、ついで、反応系内を665Pa以下に減 圧し、240℃、提拌回転数60rpmで10分間反応させる方法が好ましい。

上記の2つの反応容器を用いたポリエステルーポリアミドブロック共重合体の 製造方法としては、例えば、エステルポリマーを重合した反応容器に、あらかじ め別途重合したアミドポリマー及び亜リン酸を加え、窒素ガス雰囲気下、常圧、 250℃で加熱し、アミドポリマーが充分に溶融した後、ブロック化反応を25 0℃、攪拌回転数60rpmで10分間継続し、ついで、反応系内を665Pa 以下に減圧し、250℃、攪拌回転数60rpmで10分間反応させる方法や、 エステルポリマーを重合した後、この反応容器にあらかじめ重合させたアミドポリマー及び亜リン酸を加え、窒素ガス雰囲気下、常圧、250℃で加熱し、エステルポリマーが充分に溶融した後、プロック化反応を240℃、攪拌回転数60 rpmで30分間継続し、ついで、反応系内を665Pa以下に減圧し、240 ℃、攪拌回転数60rpmで30分間反応させる方法等が好ましい。

また、プロック重合時に反応容器内を減圧することが好ましい。これによりアミドポリマー又は/及びエステルポリマーに含まれる低分子量ポリマーや反応で生成した減圧下での揮発性ポリマーが系外へ除去され、共重合反応の平衡関係をポリマーが高分子量化しやすい方向に移行させることができる。また、減圧を行わない場合に比べてポリマーが低分子量のセグメントに切断されにくいので、分子量の大きい重合体を得ることも可能である。なお、減圧にともなって低分子量ポリマーや反応で生成した減圧下での揮発性ポリマーが系外に除去されるので低分子量成分が減少し分子量の大きい重合体が生成する。

25 上記プロック重合を行う際の反応温度はアミドポリマーの融点以上であることが必要である。アミドポリマーを均一に溶融させることによって、プロック化のための共重合反応を円滑に進めるためには反応系の温度は高い方が好ましいが、この場合、反応の制御が困難でランダム化しやすく、熱劣化や着色が起こりやす

くなる。そこで、反応系の温度を一旦、アミドポリマーの融点以上で保持し、アミドポリマーを充分に溶融させた後、反応系の温度を結晶が析出しない範囲で低下させ、その温度で反応を継続させることが反応の制御及び熱劣化や着色の防止の面で好ましい。

5 上記プロック重合を行う際の反応温度は220~270℃が好ましい。反応温度が220℃未満であると、反応性が不充分であり、270℃を超えると、熱劣化や着色が超こりやすくなる。

第9の本発明は、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを主成分とし、融点が140~280℃の結晶性ポリエステルセグメントとガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなる重量平均分子量が2万~20万のポリエステルブロック共重合体を含有するトナー用樹脂組成物である。

第9の本発明で用いるポリエステルブロック共重合体としては、第2の本発明で用いたものを用いることができる。ただし、この場合のポリエステルブロック 共重合体の重量平均分子量 (Mw) は2万~20万である。2万未満であると、

20 充分な耐高温オフセット性が得られなくなることがあり、20万を超えると、低 温定着性に劣ったものとなることがある。より好ましくは3万~15万である。

第9の本発明のトナー用樹脂組成物は、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステル(以下、非結晶性ポリエステルという)を主成分とする。50℃未満であると、高温耐オフセット性や耐ブロッキング性が充分に得られないことがあり、ガラス転移点温度が80℃を超えると、低温定着性を大きく悪化させることがある。好ましくは、55~65℃である。

上記非結晶性ポリエステルは、上述の非結晶性ポリエステルセグメントに使用 したと同様の、ジカルボン酸とジオールとを用いて重合することができる。 上記非結晶性ポリエステルの分子量は、好ましくは5000~2万である。

27

第9の本発明のトナー用樹脂組成物においては、ポリエステルプロック共重合体中のガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが相溶することが好ましい。樹脂が相溶することによって、樹脂が無色透明となるため、良好な発色を行うことができるカラートナー用樹脂組成物として好適に用いることができ、また、高い樹脂強度を有しているので、耐高温オフセット性に優れたトナー用樹脂組成物として好適に用いることができる。

また、上記相溶とは、ポリエステルブロック共重合体中のガラス転移点温度が 30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が5 0~80℃である非結晶性ポリエステルとが、均一に混和する状態をいい、これ らは、完全に相溶しても、また一部が相溶してもよい。

第9の本発明のトナー用樹脂組成物においては、ポリエステルブロック共重合体中のポリエステル成分と、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが、50重量%以上同じ組成により構成されていることが好ましい。同じ組成により構成されていることにより、ポリエステルブロック共重合体と非結晶性ポリエステルとの相溶性が向上する。50重量%未満であると、相溶性が著しく悪化し、耐オフセット性が悪化する。より好ましくは60重量%以上、更に好ましくは80重量%以上である。

20 第9の本発明のトナー用樹脂組成物においては、上記ポリエステルプロック共 重合体に対して、非結晶性ポリエステルが50重量%以上含有されていることが 好ましい。50重量%未満であると低温定着性が悪くなる場合がある。より好ま しくは、70重量%以上である。

また、第9の本発明のトナー用樹脂組成物は、更に融点が50~120℃である低融点結晶性ポリエステルを含有しても良い。50℃未満であると、耐ブロッキング性に劣ることがあり、120℃を超えると、低温定着性の向上効果が不充分となることがある。

上記低融点結晶性ポリエステルを含む樹脂としては、例えば、高融点結晶性ポ

リエステルセグメントとガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと低融点結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルブロック共重合体や、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルに低融点結晶性ポリエステルセグメントを共重合してなるポリエステルプロック共重合体や、低融点結晶性ポリエステルを含む樹脂混合物が挙げられる。

上記高融点結晶性ポリエステルセグメントとガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと低融点結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルブロック共重合体においては、ポリエステルブロック共重合体に含まれる低融点結晶性ポリエステルセグメントが20重量%以下であり、高融点結晶性ポリエステルセグメントと非結晶性ポリエステルセグメントの合計重量を100重量%としたときに、高融点結晶性ポリエステルセグメントが3~70重量%、非結晶性ポリエステルセグメントが97~30重量%であることが好ましく、より好ましくは高融点結晶性ポリエステルセグメントが3~70重量%、低融点結晶性ポリエステルゼグメントが0.5~20重量%、非結晶性ポリエステルセグメントが36.5~10重量%である。

第9の本発明のトナー用樹脂組成物は、上記ポリエステルブロック共重合体と、上記非結晶性ポリエステルを混合して製造する。混合方法としては、例えば、反応釜で撹拌混合する方法や、押出機やニーダーによって溶融混練する方法が挙げられる。低温定着性や耐オフセット性等のトナー性能を充分に発現させるためにはポリエステルプロック共重合体と非結晶性ポリエステルとを均一に混合することが重要である。また、混合はトナー製造時に同時に行ってもよい。

反応釜で撹拌混合する方法においては、撹拌混合の温度は160℃~270℃が好ましい。160℃未満であると均一に混合できない場合があり、270℃を越えると、熟劣化や著色が超こりやすくなる。より好ましくは、180℃~240℃である。また同時に進行するエステル交換反応を抑制するために上述のリン系化合物を添加することが好ましい。

容融混錬する方法においては、混錬機として、二軸同方向押出機や二軸異方向 押出機や単軸押出機のような押出機、バンバリーミキサー、プラネタリギア、ト

15

20

29

ランスファミックス、プラストグラフ、オープンロール連続押出機、コーニーダーのようなニーダーや混練機等を用いることができる。特に均一な混練に適した装置として、二軸同方向押出機や、特殊単軸押出機(例えばBUSS社コーニーダー(BUSS KKG4.6-7 KO-KNEADER Plant))が挙げられる。二軸押出機を用いる場合において充分な混練時間を得るためには、L/Dは35-55が好ましく、45-55が特に好ましい。また、均一に混練するために、スクリューディメンションとして初期にニーディングディスクを多用した構成にし、上記ポリエステルプロック共重合体又は上記ポリエステルーポリアミドブロック共重合体を充分に溶融させた後、上記非結晶性ポリエステルと充分に混練する方法が好ましい。この場合、混練温度は120℃~270℃が好ましい。120℃未満であると均一に混練できない場合があり、270℃を越えると、熱劣化や着色が起こりやすくなる。より好ましくは140℃~240℃である。上記プロックポリマーを溶融するために混練温度は高いほうが好ましく、混練するポリマーの粘度を上昇させ、より均一に混練するために混練温度は低いほうが好ましい。

第10の本発明は、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを主成分とし、融点が140~280℃の結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が-70℃以上30℃未満である非結晶性ポリエステルセグメントとからなる重量平均分子量が2万~20万のポリエステルプロック共重合体を含有するトナー用樹脂組成物である。第10の本発明のトナー用樹脂組成物に用いられるポリエステルプロック共重合体はゴム弾性を有するため、上記非結晶性ポリエステルと混合した場合に樹脂強度が増大し、フィルミングが発生しにくくなる。

第10の本発明で用いるポリエステルプロック共重合体としては、第2の本発明で用いたものを用いることができる。ただし、この場合のポリエステルプロック共重合体の重量平均分子量 (Mw) は2万~20万である。2万未満であると、充分な耐高温オフセット性が得られなくなることがあり、20万を超えると、低温定着性に劣ったものとなることがある。より好ましくは3万~15万である。

また、非結晶性ポリエステルセグメントのガラス転移点温度は、-70℃以上30℃未満である。-70℃未満であるとポリエステルプロック共重合体の合成が困難であり、30℃以上であると、耐フィルミング性が充分に得られないことがある。

- 5 また、上記ポリエステルプロック共重合体と非結晶性ポリエステルとを混合する際には、ポリエステルプロック共重合体の組成に対して30%以上が同じ組成で構成されたポリエステルであって、ポリエステルプロック共重合体の重量平均分子量に対して10~90%の重量平均分子量を有する、ポリエステルプロック共重合体と非結晶性ポリエステルとの中間の粘度を有するポリエステル(以下、
- 10 中念とポリエステルともいう)を添加することが好ましい。これにより、ポリエステルブロック共重合体と非結晶性ポリエステルとの相溶性が向上する。

上記中粘度ポリエステルとしては、上記の条件を満たしていれば特に限定されず、ポリエステルプロック共重合体であっても、非結晶性ポリエステルであってもよい。上記中粘度ポリエステルの組成とポリエステルブロック共重合体の組成との一致が30%未満であると、相溶性が著しく悪化し、耐オフセット性が低下することがある。より好ましくは40%以上、更に好ましくは60%以上である。なお、ここでポリエステルの組成とは、その原料モノマーであるジカルボン酸及びジオールを指す。また、ポリエステルプロック共重合体の重量平均分子量に対する重量平均分子量が10%未満であると、ポリエステルプロック共重合体との粘度の差が大きく充分に混合できないことがあり、90%を超えると、非結晶性ポリエステルとの粘度の差が大きく充分に混合できないことがある。

上配中粘度ポリエステルのポリエステルプロック共重合体と非結晶性ポリエステルとの合計に対する添加量は1~50重量%であることが好ましい。1重量%未満であると、添加する効果が得られないことがあり、50重量%を超えると、非結晶性ポリエステルの占める割合が減少し定着性を損なうことがある。より好ましくは5~40重量%であり、更に好ましくは5~30重量%である。

第10の本発明のトナー用樹脂組成物においては、ポリエステルプロック共重 合体中のガラス転移点温度が-70℃以上30℃未満である非結晶性ポリエステ ルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが相溶することが好ましい。樹脂が相溶することによって、樹脂が無色透明となるため、良好な発色を行うことができるカラートナー用樹脂組成物として好適に用いることができ、また、高い樹脂強度を有しているので、耐高温オフセット 性に優れたトナー用樹脂組成物として好適に用いることができる。

第10の本発明のトナー用樹脂組成物は、ポリエステルブロック共重合体中の ガラス転移点温度が-70℃以上30℃未満である非結晶性ポリエステルセグメ ントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが少な くとも同一のジカルボン酸とジオールとを含有することが好ましい。これにより、 ポリエステルブロック共重合体中のガラス転移点温度が-70℃以上30℃未満 である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃で ある非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃で ある非結晶性ポリエステルとが、良好に相溶することができる。更に好ましくは、 同一組成のものをそれぞれ80重量%以上含有するものである。

第10の本発明のトナー用樹脂組成物は、上記ポリエステルプロック共重合体 15 と、上記非結晶性ポリエステルとを混合して製造する。混合方法としては、第9 の本発明のトナー用樹脂組成物の場合と同様である。

第11の本発明は、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを主成分とし、融点が140~280℃の結晶性ポリアミドセグメントと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメント及び/又は融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメントとからなる重量平均分子量が2万~20万のポリエステルーポリアミドブロック共重合体を含有するトナー用樹脂組成物である。

第11の本発明で用いるポリエステルーポリアミドブロック共重合体としては、第5、第6又は第7の本発明で用いたものを用いることができる。ただし、上記ポリエステルーポリアミドブロック共重合体の重量平均分子量 (Mw) は2万~20万である。2万未満であると、充分な耐高温オフセット性が得られなくなることがあり、20万を超えると、低温定着性に劣ったものとなることがある。より好ましくは3万~15万である。

第11の本発明のトナー用樹脂組成物は、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを主成分とする。50℃未満であると、高温耐オフセット性や耐ブロッキング性が充分に得られないことがあり、ガラス転移点温度が80℃を超えると、低温定着性を大きく悪化させることがある。好ましくは、55~65℃である。上記非結晶性ポリエステルセグメントに使用したのと同様の、ジカルポン酸とジオールとを用いて重合することができる。

上記非結晶性ポリエステルの分子量は、好ましくは5000~2万である。

第11の本発明のトナー用樹脂組成物においては、ポリエステルーポリアミドブロック共重合体中のガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが相溶することが好ましい。樹脂が相溶することによって、樹脂が無色透明となるため、良好な発色を行うことができるカラートナー用樹脂組成物として好適に用いることができ、また、高い樹脂強度を有しているので、耐高温オフセット性に優れたトナー用樹脂組成物として好適に用いることができる。

第11の本発明のトナー用樹脂組成物においては、ポリエステルーポリアミドプロック共重合体中のポリエステル成分と、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが、30重量%以上同じ組成により構成されていることが好ましい。同じ組成により構成されていることにより、ポリエステルーポリアミドプロック共重合体と非結晶性ポリエステルとの相溶性が向上する。30重量%未満であると、相溶性が著しく悪化し、耐オフセット性が悪化する。より好ましくは40重量%以上、更に好ましくは50重量%以上である。

第11の本発明のトナー用樹脂組成物においては、上記ポリエステルーポリアミドプロック共重合体に対して、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルが50重量%以上含有されていることが好ましく、更に好ましくは、70重量%以上である。また、特に好ましくは、80重量%以上、97重量%以下である。50重量%未満であると低温定着性が悪くなる場合がある。

また、第11の本発明のトナー用樹脂組成物は、更に融点が50~120℃の

低融点結晶性ポリエステルを含有しても良い。50℃未満であると、耐ブロッキング性に劣ることがあり、120℃を超えると、低温定着性の向上効果が不充分となることがある。

上記低融点結晶性ポリエステルの添加量は、フィルミングが生じないために、 ・ トナー用樹脂組成物の20重量%以下であることが好ましい。

上記低融点結晶性ポリエステルとしては、脂肪族ポリエステルポリマー又は脂 環族ポリエステルポリマーに由来することが好ましく、具体的には、大日本イン キ社製 (ODX 2550) 等が挙げられる。

上記低融点結晶性ポリエステルを含む樹脂としては、例えば、ガラス転移点温 10 度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメント及び/又は融点が50 ~120℃である結晶性ポリエステルセグメント、ポリアミドセグメントと、低 融点結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドプロッ ク共重合体や、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルに 低融点結晶性ポリエステルセグメントを共重合してなるポリエステルプロック共 15 重合体や、低融点結晶性ポリエステルを含む樹脂混合物が挙げられる。

上記ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメント 及び/又は融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメントと、結晶 性ポリアミドセグメントと、低融点結晶性ポリエステルセグメントとからなるポ リエステルーポリアミドプロック共重合体においては、ポリエステルーポリアミ 20 ドプロック共重合体に含まれる低融点結晶性ポリエステルセグメントが20重量 %以下であり、ポリアミドセグメントと、上記ポリエステルセグメントの合計重 量を100重量%としたときに、ポリアミドセグメントが3~70重量%、ポリ エステルセグメントが97~30重量%であることが好ましく、より好ましくは ポリアミドセグメントが3~70重量%、低融点結晶性ポリエステルゼグメント が0.5~20重量%、上記ポリエステルセグメントが96.5~10重量%で ある。

第11の本発明のトナー用樹脂組成物は、上記ポリエステルーポリアミドプロック共重合体と、上記非結晶性ポリエステルとを混合して製造する。混合方法と

PCT/JP02/03592

しては、第9の本発明のトナー用樹脂組成物の場合と同様である。

第12の本発明は、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを主成分とし、融点が140℃~280℃のポリアミドセグメントと、ガラス転移点温度が一70℃以上30℃未満である非結晶性ポリエステルセグメントとからなる重量平均分子量が2万~20万のポリエステルーポリアミドブロック共重合体を含有するトナー用樹脂組成物である。第12の本発明のトナー用樹脂組成物に用いられるポリエステルーポリアミドブロック共重合体はゴム弾性を有するため、上記非結晶性ポリエステルと混合した場合に樹脂強度が増大し、フィルミングが発生しにくくなる。

10 第12の本発明で用いるポリエステルプロック共重合体としては、第5、第6 又は第7の本発明で用いたものを用いることができる。ただし、この場合のポリ エステルプロック共重合体の重量平均分子量(Mw)は2万~20万である。2 万未満であると、充分な耐高温オフセット性が得られなくなることがあり、20 万を超えると、低温定着性に劣ったものとなることがある。より好ましくは3万 ~15 ~15万である。また、非結晶性ポリアミドエステルセグメントのガラス転移点 温度は、-70℃以上30℃未満である。-70℃未満であるとポリエステルー ポリアミドプロック共重合体の合成が困難であり、30℃以上であると、耐フィ ルミング性が充分に得られないことがある。

第12の本発明のトナー用樹脂組成物においては、ポリエステルーポリアミド プロック共重合体中のガラス転移点温度が-70℃以上30℃未満である非結晶 性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性 ポリエステルとが相溶することが好ましい。樹脂が相溶することによって、樹脂 が無色透明となるため、良好な発色を行うことができるカラートナー用樹脂組成 物として好適に用いることができ、また、高い樹脂強度を有しているので、耐高 温オフセット性に優れたトナー用樹脂組成物として好適に用いることができる。

第12の本発明のトナー用樹脂組成物は、ポリエステルーポリアミドブロック 共重合体中のガラス転移点温度が-70℃以上30℃未満である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエス

PCT/JP02/03592

テルとが少なくとも同一のジカルボン酸とジオールとを含有することが好ましい。 これにより、ポリエステルーポリアミドブロック共重合体中のガラス転移点温度 が-70℃以上30℃未満である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転 移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが、良好に相溶すること ができる。更に好ましくは、同一組成のものをそれぞれ80重量%以上含有する ものである。

第12の本発明のトナー用樹脂組成物は、上記ポリエステルーポリアミドプロック共重合体と、上記非結晶性ポリエステルとを混合して製造する。混合方法としては、第9の本発明のトナー用樹脂組成物の場合と同様である。

- 10 第13の本発明は、周波数15.92Hz、歪み1%、温度60~300℃、 昇温速度10℃/分の条件で動的粘弾性試験を行なった時のPa単位で表現され る貯蔵弾性率Gが、下記の(a)、(b)又は(c)のいずれかの条件に該当す ることを特徴とするトナー用樹脂組成物である。
- (a) Xを1以上10未満の実数から選ばれる一定値とした時に下記式 (1) で 15 規定する条件を満たす温度領域が、少なくとも20℃以上にわたって存在する。
  - (b) Xを1以上10未満の実数から選ばれる一定値とした時に下記式 (2) で規定する条件を満たす温度領域が、少なくとも20℃以上にわたって存在する。
  - (c) Xを1以上10未満の実数から選ばれる一定値とした時に下記式 (3) で規定する条件を満たす温度領域が、少なくとも20℃以上にわたって存在する。
- 20  $G = (X \pm 0.5) \times 10^3$  (1)

式中、Xは1以上10未満の実数から選ばれる一定値である。

$$G = (X \pm 0.5) \times 10^4$$
 (2)

式中、Xは1以上10未満の実数から選ばれる一定値である。

$$G = (X \pm 0.5) \times 10^{5}$$
 (3)

25 式中、Xは1以上10未満の実数から選ばれる一定値である。 かかる粘弾性を満たすトナー用樹脂組成物を用いることにより、低温定着性と耐高温オフセット性及び耐ブロッキング性をともに満たし、広い温度範囲で良好な定着性を示すトナーを得ることができる。

10

第14の本発明は、結晶性ポリエステルセグメントと非結晶性ポリエステルセ グメントとからなるポリエステルブロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂 組成物であって、上記ポリエステルブロック共重合体は、上記結晶性ポリエステ ルセグメントと同組成で重量平均分子量1万の結晶性ポリエステル樹脂を示差熱 走査熟量計により昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える温度まで昇温した あと50℃/分以上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ熱履歴を消去した あと昇温速度10℃/分でふたたび結晶性ポリエステル樹脂の示差熱を測定し、 結晶融解吸熱ピークのピーク面積から結晶性ポリエステル樹脂の単位樹脂重量あ たりの結晶融解吸熱ピークの吸熱量(Sa)を求め、上記ポリエステルブロック 共重合体を示差熱走査熱量計により昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える 温度まで昇温したあと50℃/分以上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ 熟履歴を消去したあと昇温速度10℃/分でふたたびポリエステルブロックの示 差熱を測定するとともに、測定に使用されたポリエステルブロック共重合体の樹 脂重量から共重合体中の結晶性ポリエステルセグメントの樹脂重量を求め、共重 合体の結晶部分の結晶融解吸熱ピーク面積から結晶性ポリエステルセグメントの 単位樹脂重量あたりの結晶融解吸熱ピークの吸熱量(Sb)を求め、プロック化 率を(Sb/Sa)×100と定義した時に、ブロック化率が10~100%で あることが好ましい。なお、これらの粘弾性の測定値は、トナーを用いて測定し てもトナー用樹脂組成物と同様に測定することができる。

20 ポリエステルブロック共重合体をプロック重合により製造する際には原料となるポリマー中に残存するエステル化反応触媒の影響によりプロック重合反応の条件下でポリマーがより短いセグメントに分解してしまう傾向にある。更に、得られたポリエステルブロック共重合体が熔融混練される際にも分解と再結合を繰り返しプロックがより短いセグメントとなることがある。プロックが短いセグメントとなるとプロック共重合体としての性能が低下するので、プロックが短いセグメントに分解されずに残っていることが好ましい。

上記プロック化率は、原料として用いたポリマーが、プロック共重合体のなか でどの程度短いセグメントに分解されずに残っているかを示す指棋である。即ち、 10

15

20

ブロック化率が100%であれば原料として用いたポリマーがすべて短いセグメントに分解されていないことを表す。

なお、基準となる結晶性ポリエステル樹脂の重量平均分子量は測定されるポリ エステルブロック共重合体と同じ重量平均分子量とするのが望ましいが、重量平 均分子量の違いによる結晶融解ピークの吸熱量の変化はそれほど大きくないので、 取り扱いの容易な重量平均分子量1万の結晶性ポリエステルを基準とした。

第15の本発明は、結晶性ポリアミドセグメントと非結晶性ポリエステルセグ メントとからなるポリエステルーポリアミドブロック共重合体を主成分とするト ナー用樹脂組成物であって、上配結晶性ポリアミドセグメントと同組成で重量平 均分子量1万の結晶性ポリアミド樹脂を示差熱走査熱量計により昇温速度10℃ /分で融点をわずかに越える温度まで昇温したあと50℃/分以上の降温速度で 0℃まで急冷してあらかじめ熱履歴を消去したあと昇温速度10℃/分で再び結 晶性ポリアミド樹脂の示差熱を測定し、結晶融解吸熱ピークのピーク面積から結 晶性ポリアミド樹脂の単位樹脂重量あたりの結晶融解吸熱ピークの吸熱量(S a )を求め、上記ポリエステルーポリアミドプロック共重合体を示差熱走査熱量計 により昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える温度まで昇温したあと50℃ /分以上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ熱履歴を消去したあと昇温速 度10℃/分で再びポリエステルーポリアミドプロック共重合体の示差熱を測定 するとともに、測定に使用されたポリエステルーポリアミドブロック共重合体の 樹脂重量から共重合体中の結晶性ポリアミドセグメントの樹脂重量を求め、共重 合体の結晶部分の結晶融解吸熱ピーク面積から結晶性ポリアミドセグメントの単 位樹脂重量あたりの結晶融解吸熱ピークの吸熱量(Sb)を求め、プロック化率 を(Sb/Sa)×100と定義したときに、プロック化率が10~100%で あるもの等が挙げられる。

25 ポリエステルーポリアミドプロック共重合体をプロック重合により製造する際には原料となるポリマー中に残存する触媒の影響によりプロック重合反応の条件下でポリマーがより短いセグメントに分解してしまう傾向にある。更に、得られたポリエステルーポリアミドプロック共重合体が熔融混錬される際にも分解と再

PCT/JP02/03592

結合を繰り返しブロックがより短いセグメントとなることがある。ブロックが短いセグメントとなるとブロック共重合体としての性能が低下するので、ブロックが短いセグメントに分解されずに残っていることが好ましい。

上記ブロック化率は、原料として用いたポリマーが、ブロック共重合体のなかでどの程度短いセグメントに分解されずに残っているかを示す指標である。即ち、ブロック化率が100%であれば原料として用いたポリマーがすべて短いセグメントに分解されていないことを表す。

なお、基準となる結晶性ポリアミド樹脂の重量平均分子量は測定されるポリエステルーポリアミドブロック共重合体と同じ重量平均分子量とするのが好ましいが、重量平均分子量の違いによる結晶融解ピークの吸熱量の変化はそれほど大きくないので、取り扱いの容易な重量平均分子量1万の結晶性ポリアミド樹脂を基準とした。

第1、第2、第3、第4、第5、第6、第7、第8、第9、第10、第11、第12、第13、第14又は第15の本発明のトナー用樹脂組成物においては、 
第12、第13、第14又は第15の本発明のトナー用樹脂組成物においては、 
ゲルパーミュエーションクロマトグラフィーで測定した分子量において、分子量 
が10<sup>6</sup>以上であるポリマー成分が5重量%以下であることが好ましい。好まし 
くは1重量%以下、より好ましくは0重量%である。なお、上記分子量が10<sup>6</sup> 
以上であるポリマー成分量は、ポリマー分子量の測定曲線において、ポリマーの 
全種分値中における分子量10<sup>6</sup>以上の部分積分値の面積割合から算出できる。

20 上記GPC測定の方法としては特に限定されず、例えば、GPC測定装置として日本ミリポアリミテッド社製のHTR-Cを用い、カラムには昭和電工社製のHFIP-806M(2本)を直列につないで使用し、条件として、温度40℃、試料0.1重量%溶液(0.45μmのフィルターを通過したもの)、注入量100μL、キャリアー溶媒として1L当たりトリフルオロ酢酸ナトリウム(TFA)を0.68g合むヒドロキシフルオロイソプロパノールを用い、校正試料として標準ポリスチレンを用いる方法等が挙げられる。

また、GPC測定において本発明のトナー用樹脂組成物を溶解する際に使用する溶媒としては、トナー用樹脂組成物の組成により適宜選択することができ、例

えば、ヒドロキシフルオロイソプロパノール、テトラヒドロフラン、クロロホル ム等が挙げられる。

第16の本発明は、第1、第2、第3、第4、第5、第6、第7、第8、第9、第10、第11、第12、第13、第14又は第15の本発明のトナー用樹脂組成物をパインダー樹脂として用いてなるトナーである。本発明のトナー用樹脂組成物をパインダー樹脂として用いて、必要に応じて、離型剤、着色剤、電荷制御剤、磁性体、ゴム状ポリマー、スチレンーアクリル酸エステル共重合体からなるトナー用樹脂組成物、キャリア、クリーニング性向上剤等と混合することにより、本発明のトナーを製造することができる。

10 第16の本発明のトナーは、本発明のトナー用樹脂組成物を用いることにより 低温定着性及び耐高温オフセット性の両方に優れていることから、離型剤を含有 していなくてもよい。本発明のトナーが離型剤を含有しない場合は、透明性が一 層向上したトナーとなる。

上記離型剤としては、例えば、ポリプロピレンワックス、ポリエチレンワック 15 - ス、マイクロクリスタリンワックス、酸化ポリエチレンワックス等のオレフィン **系ワックスやパラフィン系ワックス:カルナパワックス、サゾールワックス、モ** ンタン酸エステルワックス等の脂肪族エステル系ワックス: 脱酸カルナパワック ス:パルチミン酸、ステアリン酸、モンタン酸等の飽和脂肪族酸系ワックス:プ ラシジン酸、エレオステアリン酸、ペリナリン酸等の不飽和脂肪族酸系ワックス : ステアリルアルコール、アラルキルアルコール、ベヘニルアルコール、カルナ 20 ウピルアルコール、セリルアルコール、メリシルアルコール等の飽和アルコール 系ワックスや脂肪族アルコール系ワックス:ソルピトール等の多価アルコール系 ワックス:リノール酸アミド、オレイン酸アミド、ラウリン酸アミド等の飽和脂 肪酸アミド系ワックス:メチレンピスステアリン酸アミド、エチレンピスカプリ ン酸アミド、エチレンピスラウリン酸アミド、ヘキサメチレンピスステアリン酸 25 アミド等の飽和脂肪酸ピスアミド系ワックス:エチレンピスオレイン酸アミド、 ヘキサメチレンピスオレイン酸アミド、N,N'ージオレイルアジピン酸アミド、 N, N'ージオレイルセパシン酸アミド等の不飽和酸アミド系ワックス:mーキ

シレンピスステアリン酸アミド、N, N'ージステアリルイソフタル酸アミド等の芳香族ピスアミド系ワックス:ステアリン酸カルシウム、ラウリン酸カルシウム、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸マグネシウム等の脂肪酸金属塩:スチレンやアクリル酸等のピニル系モノマーをポリオレフィンにグラフト重合させたグラフト変性ワックス:ベヘニン酸モノグリセリド等の脂肪酸と多価アルコールとを反応させた部分エステルワックス:植物性油脂を水素添加して得られるヒドロキシル基を有するメチルエステルワックス:エチレン成分の含有割合が高いエチレン一酢酸ピニル共重合体ワックス:アクリル酸等の飽和ステアリルアクリレートワックス等の長鎖アルキルアクリレートワックス;ベンジルアクリレートワックス等の芳香族アクリレートワックス等が挙げられる。なかでも長鎖アルキルアクリレートワックスや芳香族アクリレートワックスは、トナー用樹脂組成物との相容性に優れ透明性の高いトナーが得られることから好適である。

上記着色剤としては、例えば、ファーネスプラック、ランプブラック、サーマルブラック、アセチレンプラック、チャンネルプラック等のカーボンブラック、フタロシアニンブルー、キノリンイエロー、ランプブラック、ローダミン一B、アゾ系顔料、ペリレン系顔料、ペリノン系顔料、アントラキノン系顔料、ジオキサジン系顔料、イソインドリン系顔料、イソインドリノン系顔料、スレン系顔料、インジコ系顔料、キノフタロン、ジケトピロロピロール、キナクリドン等が挙げられる。

20 これらの着色剤の配合量は、通常、トナー用樹脂組成物 100重量部に対して 1~10重量部であることが好ましい。

上記電荷制御剤には、正帯電用と負帯電用との2種類がある。上記正帯電用電荷制御剤としては、例えば、ニグロシン染料、アンモニウム塩、ピリジニウム塩、アジン等が挙げられ、負帯電用電荷制御剤としては、例えば、クロム錯体、鉄錯体等が挙げられる。なかでも、酸変性荷電制御剤が好適であり、サリチル酸変性であるとトナー用樹脂組成物と架橋してゴム弾性を発現する。

ジーtertープチルサリチル酸クロム錯体ジーtertープチルサリチル酸 亜鉛錯体等のアルキル置換サルチル酸の金属錯体は、無色又は淡色であるためト ナーの色調に影響を与えないので好ましい。

これらの電荷制御剤の配合量は、通常、トナー用樹脂組成物100重量部に対して、0.1~10重量部であることが好ましい。

上記磁性体としては、例えば、商品名「TAROX BLシリーズ」(チタン工業社製)、商品名「EPTシリーズ」、商品名「MATシリーズ」、商品名「MTSシリーズ」(いずれも戸田工業社製)、商品名「DCMシリーズ」(同和鉄粉社製)、商品名「KBCシリーズ」、商品名「KBFシリーズ」、商品名「KBPシリーズ」、商品名「KBPシリーズ」(いずれも関東電化工業社製)、商品名「Bayoxide Eシリーズ」(Bayer AG社製)等が挙げられる。

上記ゴム状ポリマーとしては、例えば、天然ゴム、ポリイソプレンゴム、ポリ 10 ブタジエンゴム、ニトリルゴム(アクリロニトリル・ブタジエン共重合体)、ク ロロプレンゴム、プチルゴム、アクリルゴム、ポリウレタンエラストマー、シリ コーンゴム、エチレンープロピレン共重合体、エチレンープロピレンージェン共 **重合体、クロロスルフィン化ポリエチレン、エチレン酢酸ピニル共重合体、エチ** レンーアクリル酸共重合体、エチレン-アクリル酸エステル共重合体、塩素化ポ 15 リエチレン、エピクロロヒドリンゴム、ニトリルイソプレンゴム等の合成ゴム、 ポリエステルエラストマー、ウレタンエラストマー等のエラストマー、スチレン ープタジエンースチレンプロック共重合体、スチレンーイソプレンースチレンプ ロック共重合体、スチレンーエチレンプチレンースチレンプロック共重合体、ス 共役ジエン系炭化水索とのブロック共重合体が挙げられる。なお、ブロック共重 合体にはスチレンープタジエンプロック共重合体やスチレンーイソプレンプロッ ク共重合体等が混合されてあってもよく、これらの水素添加物が混合されてあっ てもよい。

25 また、末端に水酸基、カルボキシル基、アルデヒド基、スルホニル基、シアノ 基、ニトロ基、ハロゲン基等の極性基を有する芳香族炭化水素と共役ジェンとの ブロック共重合体からなるゴム状ポリマーは、トナーとの親和性に優れるので好 ましい。これら末端に極性基を有するプロック共重合体はリピング重合により得 . 5

ることができる。

ゴム状ポリマーは、トナーに含まれる樹脂の樹脂強度を向上させることができる。よって、ゴム状ポリマーを含有するトナーは、トナーのフィルミング現象を防止することができ、また、高い樹脂強度が必要な非磁性1成分トナーに好適なトナーが得られる。

上記キャリアとしては、例えば、鉄、ニッケル、銅、亜鉛、コバルト、マンガン、クロム、希土類等の金属単体、合金、酸化物、フェライト等が挙げられる。キャリアは表面が酸化されていてもよい。また、キャリア表面がポリテトラフルオロエチレン、モノクロロトリフルオロエチレンポリマー、ポリフッ化ビニリデン、シリコーンポリマー、ポリエステル、ジーtertープチルサリチル酸の金属錯体、スチレン系ポリマー、アクリル系ポリマー、ポリアミド、ポリビニルプチラール、ニグロシン塩基性染料、シリカ粉末、アルミナ粉末等で被覆されていてもよい。キャリアを被覆することにより好ましい摩擦帯電性をキャリアに付与することができる。

15 上記クリーニング性向上剤としては、トナー粒子と混合することによりトナーの流動性が向上するものであれば特に限定されない。トナーの流動性が向上するとトナーがクリーニングブレードに付着しにくくなる。例えば、フッ化ピニリデンポリマー等のフッソ系ポリマー粉末、アクリル酸エステルポリマー等のアクリル系ポリマー粉末、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸鉛等の脂肪酸金風塩粉末、酸化亜鉛粉末、酸化チタン粉末等の金風酸化物粉末、微粉末シリカ粉末、シランカップリング剤やチタンカップリング剤やシリコンオイル等により表面処理が施されたシリカ粉末、ヒュームドシリカ等が挙げられる。第16の本発明のトナーは、本発明のトナー用樹脂組成物を用いてなるので、低温から高温にわたる広い範囲で良好な定着性を発現することができ、低温定着性と耐高温オフセット性、耐ブロッキング性との両方に優れるトナーを得ることができる。また、これにより、スイッチをいれてから印刷が可能になるまでの時間を短縮することができるので、経済的であり、更に、ローラの温度が下がっても画像の鮮明性を維持することができるので、印刷の高速化を図ることができる。

本発明のトナー用樹脂組成物は無色透明であるので、所望の色を容易に調整することができる。

また、本発明のトナーは、架橋されたり、ポリエステルプロック共重合体やポリエステルーポリアミドプロック共重合体以外に別のトナー用樹脂組成物を含んでもよいが、架橋されたり高分子量樹脂を含有せずとも、低温から高温にわたる広い範囲で良好な定替性を発現することができる。よって、架橋されたり高分子量樹脂を含有しない、分子量分布が単分散である非架橋トナー用樹脂組成物であっても、低温定着性と耐高温オフセット性、耐プロッキング性との両方に優れるトナーを得ることができる。特に、分子量分布が単分散である非架橋トナー用樹脂組成物であるので、高分子量樹脂を含むトナー用樹脂組成物を用いたトナーに比べて粉砕されやすいトナーが得られ、また、高分子量樹脂を含むトナー用樹脂組成物よりもシャープな溶融特性を示し、光沢のある定着画像が得られる。

### 発明を実施するための最良の形態

以下に実施例を掲げて本発明を更に詳しく説明するが、本発明はこれら実施例のみに限定されるものではない。

20

15

10

### (実施例1)

# (1) 高融点結晶性ポリエステルポリマーの製造

60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び提拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルボン酸成分としてテレフタル酸100モル、ジオール成分として1,4ーシクロヘキサンジメタノール68モル及びエチレングリコール52モル、エステル化縮合触媒としてチタンテトラプトキシド(TTB)0.05モルを仕込み、220℃で、生成する水及びメタノールを蒸留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。蒸留塔より水

PCT/JP02/03592

及びメタノールが留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。 エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への開口部を閉鎖すると共に、 真空ポンプからのラインを開き、反応系内を665Pa以下に減圧し、240℃、 提拌回転数80rpmで縮合反応を行なうとともに縮合反応で生じた遊離ジオー ルを反応系外へ留出させて、高融点結晶性ポリエステルポリマーを得た。

## (2) 非結晶性ポリエステルポリマーの製造

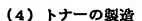
60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び攪拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルボン酸成分としてテレフタル酸90モル、屈曲モノマー成分としてイソフタル酸10モル、分岐モノマー成分としてネオペンチレングリコール90モル、他のジオールとしてエチレングリコール30モル、エステル化縮合触媒としてチタンテトラブトキシド(TTB)0.05モルを仕込み、200℃で、生成する水及びメタノールを蒸留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。蒸留塔より水及びメタノールが留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。

15 エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への開口部を閉鎖すると共 に、真空ポンプからのラインを開き、反応系内を665Pa以下に被圧し、24 0℃、提押回転数60rpmで縮合反応を行なうとともに縮合反応で生じた遊離 ジオールを反応系外へ留出させて、非結晶性ポリエステルポリマーを得た。

#### (3) ポリエステルプロック共重合体の製造

20 60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び提拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、高融点結晶性ポリエステルポリマー40重量%、非結晶性ポリエステルポリマー60重量%、及び亜リン酸を結晶性ポリエステルポリマーの製造に際して使用されたTTBの合計量の等モルよりやや過剰となる0.11モル仕込み、反応容器中の結晶が熔融したところで温度を一定に保ち、系内を665Pa以下に減圧し、提拌回転数60rpmで反応させ、当初濁っていた反応容器内の溶融体が透明になったところで反応を終了し、ポリエステルブロック共重合体を得た。これをトナー用樹脂組成物とした。

PCT/JP02/03592



上記トナー用樹脂組成物100重量部に荷電制御剤(TN-105:保土谷化学社製)1重量部、カーミン6Bに属するマゼンダ顔料5重量部を添加し、ヘンシェルミキサーで充分に混合した後、130℃で溶融混練し、冷却、粗粉砕した。その後、ジェットミル(ラボジェット:日本ニューマチック社製)で微粉砕して、平均粒径約8~12μmのトナー粉末を得た。

45

関に、このトナー粉末を分級機 (MDS-2:日本ニューマチック社製) で分級して、平均粒径約10μmのトナー微粉末を得た。このトナー微粉末100重量部に、疎水性シリカ (R972:日本アエロジル社製) 1.0重量部を均一に混合(外添)してトナーを製造した。

#### (実施例2)

反応温度と反応時間を調整して高融点結晶性ポリエステルポリマーの分子量を 1万、非結晶性ポリエステルポリマーの分子量を5000とし、更に、ポリエス テルプロック共重合体の製造において高融点結晶性ポリエステルポリマーを20 重量%と、非結晶性ポリエステルポリマーを80重量%としたこと以外は実施例 1と同様にしてポリエステルプロック共重合体を合成し、トナー用樹脂組成物を 得た。得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例1と同様にしてトナーを製造 した。

20

25

10

15

#### (実施例3)

反応温度と反応時間を調整して高融点結晶性ポリエステルポリマーの分子量を 1万、非結晶性ポリエステルポリマーの分子量を1万とし、更に、ポリエステル プロック共重合体の製造において高融点結晶性ポリエステルポリマーを20重量 %と、非結晶性ポリエステルポリマーを80重量%としたこと以外は実施例1と 同様にしてポリエステルプロック共重合体を合成し、トナー用樹脂組成物を得た。 得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例1と同様にしてトナーを製造した。



# (実施例4)

反応温度と反応時間を調整して高融点結晶性ポリエステルポリマーの分子量を3000、非結晶性ポリエステルポリマーの分子量を5000とし、更に、ポリエステルプロック共重合体の製造において高融点結晶性ポリエステルポリマーを20重量%と、非結晶性ポリエステルポリマーを80重量%としたこと以外は実施例1と同様にしてポリエステルプロック共重合体を合成し、トナー用樹脂組成物を得た。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例1と同様にしてトナーを製造した。

# 10 (実施例5)

反応温度と反応時間を調整して高融点結晶性ポリエステルポリマーの分子量を 1万とし、更に、ポリエステルプロック共重合体の製造において高融点結晶性ポ リエステルポリマーを10重量%と、非結晶性ポリエステルポリマーを90重量 %としたこと以外は実施例1と同様にしてポリエステルプロック共重合体を合成 し、トナー用樹脂組成物を得た。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例1と同様にしてトナーを製造した。

#### (実施例6)

25

高融点結晶性ポリエステルポリマーとして以下のようにして得たものを用い、 更に、ポリエステルプロック共重合体の製造において高融点結晶性ポリエステル ポリマーを20重量%と、非結晶性ポリエステルポリマーを80重量%としたこ と以外は実施例1と同様にしてポリエステルプロック共重合体を合成し、トナー 用樹脂組成物を得た。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例1と同様にしてトナーを製造した。

<髙融点結晶性ポリエステルポリマーの製造>

60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び提拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルボン酸成分としてテレフ



タル酸100モル、ジオール成分として1,4ープタンジオール120モル、エステル化縮合触媒としてチタンテトラプトキシド(TTB)0.05モルを仕込み、220℃で、生成する水及びメタノールを蒸留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。蒸留塔より水及びメタノールが留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。

エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への閉口部を閉鎖すると共に、 真空ポンプからのラインを開き、反応系内を665Pa以下に減圧し、240℃、 提拌回転数60rpmで縮合反応を行なうとともに縮合反応で生じた遊離ジオー ルを反応系外へ留出させて、高融点結晶性ポリエステルポリマーを得た。

10.

## (実施例7)

反応温度と反応時間を調整して高融点結晶性ポリエステルポリマーの分子量を 2万としたこと以外は実施例6と同様にしてポリエステルプロック共重合体を合成し、トナー用樹脂組成物を得た。

15 得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例1と同様にしてトナーを製造した。

#### (実施例8)

実施例2で作製した高融点結晶性ポリエステルポリマー、実施例1で作製した 非結晶性ポリエステルポリマー、及び、低融点結晶性ポリエステルポリマーとし 20 てポリライトODX-2555 (大日本インキ化学工業社製:融点77℃)を用 いて、以下のようにポリエステルプロック共重合体を合成し、トナー用樹脂組成 物を得た。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例1と同様にしてトナーを製造した。

# 25 <ポリエステルプロック共重合体の製造>

60Lの反応容器に蒸留塔、水分雕装置、窒素ガス導入管、温度計及び提拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、高融点結晶性ポリエステルポリマー20重量%、低融点結晶性ポリエステルポリマー10重量%、非結晶性ポリ

エステルポリマー70重量%、及び亜リン酸を結晶性ポリエステルポリマーと非結晶性ポリエステルポリマーの製造に際して使用されたTTBの合計量の等モルよりやや過剰となる0.11モル仕込み、反応容器中の結晶が熔融したところで温度を一定に保ち、系内を665Pa以下に減圧し、機件回転数60rpmで反5 応させ、当初潤っていた反応容器内の溶融体が透明になったところで反応を終了し、ポリエステルプロック共重合体を得た。

48

### (実施例9)

高融点結晶性ポリエステルポリマーとして実施例6で作製したものを用いた以 り 外は実施例8と同様にしてポリエステルプロック共重合体を合成し、トナー用樹脂組成物を得た。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例1と同様にしてトナーを製造した。

#### (実施例10)

15 高融点結晶性ポリエステルポリマーとして実施例 6 で作製したものを用い、ポリエステルプロック共重合体の製造において高融点結晶性ポリエステルポリマーを20重量%と、非結晶性ポリエステルポリマーを70重量%としたこと以外は実施例 1 と同様にしてポリエステルプロック共重合体を合成した。

このポリエステルブロック共重合体に、低融点結晶性ポリエステル(ポリライ り トODX-2555、大日本インキ化学工業社製:融点77℃)10重量%を加 えて溶融混練してトナー用樹脂組成物を得た。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例1と同様にしてトナーを製造した。

#### (実施例11)

25 (1) ポリエステルーポリアミドプロック共重合体の製造

60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び提拌装置を設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルボン酸成分としてテレフタル酸90 モル、屈曲モノマー成分としてイソフタル酸10モル、分岐モノマー成分として ネオペンチレングリコール90モル、他のジオールとしてエチレングリコール30モル、エステル化縮合触媒としてチタンテトラプトキシド(TTB)0.05モルを仕込むとともに、アミドポリマーとして市販の重量平均分子量4万、融点220℃の6ーナイロン2.56kgも同時に仕込んだ。200℃で、生成する5水及びメタノールを蒸留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。蒸留塔より水及びメタノールが留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への開口部を閉鎖すると共に、真空ポンプからのラインを開き、反応系内を665Pa以下に減圧し、240℃、提押回転数60rpmで、縮合反応で生じた遊離ジオールを反応系外へ留出させて、エステルポリマーを得るとともに6ーナイロンとブロック重合させた。反応がほぼ終了した時点で亜リン酸0.06モルを加え5分間混合攪拌してポリエス

49

#### (2) トナーの製造

上記トナー用樹脂組成物100重量部に荷電制御剤(TN-105:保土谷化 5 学社製)1重量部、カーミン6Bに属するマゼンダ顔料5重量部を添加し、ヘン シェルミキサーで充分に混合した後、130℃で溶融混練し、冷却、粗粉砕した。 その後、ジェットミル(ラボジェット:日本ニューマチック社製)で微粉砕して、 平均粒径約8~12μmのトナー粉末を得た。

テルーポリアミドブロック共重合体を得た。これをトナー用樹脂組成物とした。

更に、このトナー粉末を分級機 (MDS-2:日本ニューマチック社製) で分 20 級して、平均粒径約10μmのトナー微粉末を得た。このトナー微粉末100重 量部に、疎水性シリカ (R972:日本アエロジル社製) 1.0重量部を均一に 混合 (外添) してトナーを製造した。

#### (実施例12)

25 (1)ポリエステルーポリアミドブロック共重合体の製造

60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び提拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルボン酸成分としてセパシン酸100モル、ジオールとしてエチレングリコール120モル、エステル化館

合触媒としてチタンテトラプトキシド(TTB) 0. 05モルを仕込むとともに、アミドポリマーとして市販の重量平均分子量2万、融点220℃の8ーナイロン2. 56kgも同時に仕込んだ。200℃で、生成する水及びメタノールを蒸留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。蒸留塔より水及びメタノールが留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。

エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への開口部を閉鎖すると共 に、真空ポンプからのラインを開き、反応系内を665Pa以下に減圧し、24 0℃、攪拌回転数60rpmで、縮合反応で生じた遊離ジオールを反応系外へ留 出させて、エステルポリマーを得るとともに6ーナイロンとプロック重合させた。 10 反応がほぼ終了した時点で亜リン酸0.06モルを加え5分間混合攪拌してポリ エステルーポリアミドプロック共重合体を得た。これをトナー用樹脂組成物とし た。

## (2) トナーの製造

上記トナー用樹脂組成物100重量部に荷電制御剤(TN-105:保土谷化 学社製)1重量部、カーミン6Bに興するマゼンダ顔料5重量部を添加し、ヘン シェルミキサーで充分に混合した後、130℃で溶融混練し、冷却、粗粉砕した。 その後、ジェットミル(ラボジェット:日本ニューマチック社製)で微粉砕して、 平均粒径約8~12μmのトナー粉末を得た。

更に、このトナー粉末を分級機 (MDS-2:日本ニューマチック社製) で分 20 級して、平均粒径約10μmのトナー微粉末を得た。このトナー微粉末100重 量部に、疎水性シリカ (R972:日本アエロジル社製) 1.0重量部を均一に 混合 (外添) してトナーを製造した。

### (実施例13)

25 アミドポリマーとして市販の重量平均分子量1万、融点220℃の6ーナイロン2.56kgを加えた以外は実施例12と同様にしてポリエステルーポリアミドブロック共重合体を得、これをトナー用樹脂組成物とした。 得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例12と同様にしてトナーを製造した。

## (比較例1)

テレフタル酸90重量部、1,4-シクロへキサンジメタノール35重量部及 び平均2個のエチレンオキサイドが付加したピスフェノールAのエチレンオキサイド付加物80重量部を、温度計、ステンレススチール製提拌器、ガラス製室素 ガス導入管、及び、流下式コンデンサを備えた容量1Lの4つロフラスコ内に入 れ、このフラスコをマントルヒーターにセットし、窒素ガス導入管より窒素ガス を導入して、窒素ガス雰囲気下で昇温し、次いで0.05gのジプチル錫オキサイドを加えて温度200℃に保って反応させた後、トリメリット酸10重量部を 加えて、更に反応させることにより、ポリエステル樹脂を得て、これをトナー用 樹脂組成物とした。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例1と同様にしてトナーを製造した。

## (比較例2)·

15 テレフタル酸90モル、イソフタル酸10モル、エチレングリコール30モル 及びネオペンチルグリコール90モルを、温度計、ステンレススチール製機拌器、 ガラス製窒素ガス導入管、及び、流下式コンデンサを備えた容量1Lの4つロフ ラスコ内に入れ、このフラスコをマントルヒーターにセットし、窒素ガス導入管 より窒素ガスを導入して、窒素ガス雰囲気下で昇温し、次いで0.05gのジブ チル錫オキサイドを加えて温度200℃に保って反応させることにより、ポリエ ステル樹脂を得て、これをトナー用樹脂組成物とした。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例1と同様にしてトナーを製造した。 なお、得られたトナー用樹脂組成物を用いてトナーの定着性能を評価しようと したが、トナーが定着せず低温定着性、耐オフセット性、最低定着温度は測定不 能であった。

#### (比較例3)

テレフタル酸を95重量部と、トリメリット酸を5重量部とした以外は比較例

1と同様にして、ポリエステル樹脂、トナー用樹脂組成物を得、トナーを製造した。

実施例1~13及び比較例1~3で得られたトナー用樹脂組成物及びトナーを 5 用いて以下に示す評価を行った。結果は衰1、表2、表3、表4及び表5に示し た。

### [重量平均分子量]

- (1) 結晶性ポリエステルポリマー
- 10 GPC測定装置として、日本ミリポアリミテッド社製のHTR-Cを用い、カラムには昭和電工社製のHFIP-806M(2本)を直列につないで使用し、重量平均分子量を測定した。測定条件は、温度は40℃、試料は0.1重量%ヒドロキシフルオロイソプロパノール(HFIP)溶液(0.45μmのフィルターを通過したもの)、注入量は100μL、キャリアー溶媒としては1L当たりTFAを0.68g含むHFIPを用いた。校正試料として標準ポリスチレンを用いた。
  - (2)非結晶性ポリエステルポリマー

GPC測定装置として、日本ミリポアリミテッド社製のHTR-Cを用い、カラムには昭和電工社製のKF-800P(1本)、KF-806M(2本)、K20 F-802.5(1本)を直列につないで使用し、重量平均分子量を測定した。 測定条件は、温度は40℃、試料は0.2重量%THF溶液(0.45μmのフィルターを通過したもの)、注入量は100μLキャリアー溶媒はTHF、校正 試料として標準ポリスチレンを用いた。

# 25 [ガラス転移点温度 (Tg)]

示差走査熱量計としてセイコー電子工業社製のDSC-6200Rを用いて、 昇温速度10℃/分で、JIS K 7121に増拠して測定し、該規格(9. 3「ガラス転移点温度の求め方」)に配敏されている中間ガラス転移点温度を求



めた。

### [結晶融点 (Tm)]

示差走査熱量計としてセイコー電子工業社製のDSC-6200Rを用いて、 昇温速度10℃/分で試料の10mgを加熱し、JIS K 7121に増拠し て測定し、該規格(9.1「融解温度の求め方」)に記載されている融解ピーク 値を求め、これを結晶融点Tmとした。

### [色調]

10 各実施例及び比較例で得られたトナー用樹脂組成物の色を目視にて観察した。

#### [貯蔵弾性率]

測定装置として、レオメトリック・サイエンティフィック・エフー・イー社製のRDA-700を用い、60~300℃で、昇温速度10℃/分、周波数15.

92Hz、歪み1%の条件下でJIS K 7198に準拠して、試料を2枚の平行な円板(直径25mm)の間にはさみ、下方の円板を回転させることにより変形を加え、作用するトルクを測定して貯蔵弾性率Gを求め、貯蔵弾性率Gがほとんど変化しない温度範囲とその温度範囲における貯蔵弾性率Gとを求めた。なお、貯蔵弾性率Gがほとんど変化しない温度範囲がほとんど存在しない場合は表に「なし」と記載した。

#### [プロック化率]

25

ブロック化率は、結晶性ポリエステルセグメント又は結晶性ポリアミドセグメントと同組成で重量平均分子量1万の結晶性ポリエステル樹脂又は結晶性ポリアミド樹脂を示差熟走査熱量計により昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える温度まで昇温したあと50℃/分以上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ熱履歴を消去したあと昇温速度10℃/分でふたたび結晶性ポリエステル樹脂又は結晶性ポリアミド樹脂の示差熱を測定し、結晶融解吸熱ピークのピーク面積か

PCT/JP02/03592

ら結晶性ポリエステル樹脂又は結晶性ポリアミド樹脂の単位樹脂重量あたりの結晶酸解吸熱ピークの吸熱量(Sa)を求め、ポリエステルブロック共重合体又はポリエステルーポリアミドブロック共重合体を示差熱走査熱量計により昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える温度まで昇温したあと50℃/分以上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ熱履歴を消去したあと昇温速度10℃/分でふたたびポリエステルブロック共重合体又はポリエステルーポリアミドブロック共重合体の示差熱を測定するとともに、測定に使用されたポリエステルプロック共重合体又はポリエステルプロック共重合体又はポリエステルポリアミドプロック共重合体から共重合体中の結晶性ポリエステルポリマー又は結晶性ポリアミドポリマーの樹脂重量を求め、共重合体の結晶部分の結晶酸解吸熱ピーク面積から結晶性ポリエステルポリマー又は結晶性ポリアミドポリマーの単位樹脂重量あたりの結晶融解吸熱ピークの吸熱量(Sb)を求め、(Sb/Sa)×100により求めた。

### [プロッキング]

10

15 得られたトナー10gを100mLサンプル瓶に取り、50℃の恒温槽中に8時間放置した後、パウダーテスター (ホソカワミクロン社製)を用いて250μmのフィルターでふるいにかけフィルター上に凝集物が残存するかを観察し、凝集物がある場合には、トナー重量に対する凝集物の重量 (重量%)を求めた。

## 20 [フィルミング評価]

1万枚印刷を行い、定着ローラにトナーが付着していないかを目視で観察し、 トナーの付着が見られないものをフィルミングなしと評価した。

#### [グロス評価]

25 グロスメータ(光沢度計、スガ試験機社製、UGV-50)を用い、本発明のトナー用樹脂組成物を用いて調製した黒色トナーで黒く塗りつぶされた試験紙をグロスメータに取りつけ反射角が75度となるよう光路を設定し光沢度を測定した。

# [高温オフセット温度及び低温オフセット温度]

各実施例及び比較例で得たトナー 6. 5 重量部を平均粒径 5 0~8 0 μ mの鉄 粉キャリアー93.5重量部と混合して現像剤を作製した。電子写真複写機とし てコニカ社製のUBIX4160AFを熱定着ローラの設定温度が最大210℃ まで変えられるように改造したものを用いた。

熱定着ローラの設定温度を段階的に変化させて、各設定温度の熱定着ローラによ って未定着トナー像を転写紙に定着させた複写物を得た。

得られた複写物の余白部分や定着画像がトナーにより汚されているか否かを観察 し、汚れが生じない温度領域を非オフセット温度領域とした。また、非オフセッ 10 ト温度領域の最大値を高温オフセット温度とし、最小値を低温オフセット温度と した。 更に、 210℃で高温オフセットが発生しない場合は、熱定着ローラの通 常速度(200mm/sec)から徐々に速度を上げていき、高温オフセットが **発生する熱定着ローラ速度によって、耐オフセット性能を評価した。なお、ロー** ラ速度が遅いほど、耐オフセット性が優れている。

### [トナーの最低定着温度]

電子写真複写機の熟定着ローラの設定温度を段階的に変えて複写を行ない、余 白部分や定着画像にかぶりが発生することなく余白部分や定着画像がトナーによ り汚されておらず、得られた複写物の定着画像をタイプライター用砂消しゴムで 擦ったとき、定着画像の機度の低下が10%未満である場合を定着良好と判定し、 その時の最低温度を求めた。

なお、画像の濃度はマクベス光度計を用いて測定した。

15

-	-
4	
AX.	-3

実施例3 実施例4 100 68 68 68 52 - 220 220 220 30 30 30 30 30 30 30 30 30 3
海藤

• 2
•

25				का सकस्य स	数点语音1年 7.1元,上下,	FRALVE	ļ.			) #B##	1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-	-4/164)=	<u>.</u>		高級点待晶	低酸点結晶	非結晶性		æ			g弹性率G'办	<b>4</b>		7			ソタ	低	
20			<b>デンタが酸(mol)</b>	1,4-シクロヘキサンジンタノール(田Ol)	エチゲングリンル (mol)	1,4-ブゲンプオール(mol)	Q	分子做	テレフタを破ジングル(mol)	イソフタルを投ジ・メチル(mol)	ネオヘンチ(かりコール(mol)		ガラス転移点湿度(℃)	行量	エステルオリコ・マー(重	性ホリエステルオリコ・マー (重量%)	ホリエステルオリンマー(重量%)	<b><u> </u></b>	配移	<b>結晶融点(で)</b>	<b>6</b> III		的磁弹性率G'(Pa)	ブロック(化率(%)	ロッキング (重盘%)	フィルベング評価	グロス評価	個オフセット閣僚(で)	温オフセット温度(℃)	较低定滑湿度(°C)
15	٠	東施例6	001	1	1	120	282	10000	06	10	06	30	55	10000	20	ì	80	17000	63	230	無色透明	160~200	2±0, 5×104	75	0	ない	30	>210	115	125
•		実施例7	100		1	120	232	20000	90	10	90	30	55	10000	10	1	90	17000	62	230	. 無色透明	160~200	1±0, 5×104	77	0	なし	29	>210	95	105
10		実施例8	100	89	29		220	10000	06	10	06	30	55	10000	20	. 10	70	16000	62	210	無色透明	$160 \sim 200$	1±0.6×104	65	30	なし	24	>210	115	115
5		実施例9	100	1	1	120	232	10000	06	10	06	30	55	10000	20	10	. 70	16000	29	230	無色遜明	160~200	2±0, 5×104	7.2	0	つな	26	>210	95	95
		実施例10	100		1	120	232	10000	06	10	90	30	55	10000	20	10(ブレンド)	70	16000	62	230	者子白総	160~200	2±0, 5×104	7.1	1	なし	120	190	95	96

表3

5

10

実施例11 原料が テレフタル酸シ'メチル(mol) 90 イソフタル酸シ'メチル(mol) 10 エステルホリマー ネオヘンチルクリコール(mol) 90 IJ エチレンクリコール (mol) 30 .7 1 ガラス転移点温度(℃) 55 配 アミドポリマー(重量%) 10 共重合体 合 エステルポリマー(重量%) 90 **重量平均分子量** 11000 ガラス転移点温度(℃) 55 結晶融点(ポリアミド由来、℃) 215 結晶融点(ポリエステル由来、℃) 評 価 無色透明 色調 貯蔵弾性率G'がほとんど変化しない温度範囲(℃) 160~200 貯蔵弾性率G'(Pa) 1±0, 5×10⁴ ブロック化率(%) 80 ブロッキング (風鼠%) 0 フィルミング評価 なし ナー グロス評価 42 高温オフセット温度(℃) >210 評価 低温オフセット温度(℃) 95 最低定着温度(℃) 105

15

喪4

				奥施例12	実施例13
	原		セパシン酸(mol)	100	100
	料水水	エステルポリマー	エチレングリコール (mol)	120	120
1	ij		融点(℃)	75	75
1	7	アシングワマー	<b>商点(℃)</b>	220	220
l i	Ľ	7474	分子盘	20000	10000
I	12		アミドボリマー(庶母%)	100	20
共建	#		ステルポリマー (重盘%)	90	80-
合			重量平均分子量	21000	21000
体		·	ガラス転移点温度(°C)	· -54	-52
1		精	品融点(ポリアミド由来、℃)	216	218
	严	結晶	融点(ポリエステル由来、℃)	74	77
	低		色調	透明やや白濁	透明やや白闼
		貯蔵彈性率G	'がほとんど変化しない温度範囲(°C)	160~200	160~200
	1		貯蔵弾性率G'(Pa)	1±0.5×104	1±0, 5×104
			プロック化率(%)	80	81
			プロッキング(重量%)	0	0
	•		フィルミング評価	なし	なし
1	<b>†</b>		グロス評価	22	23
•	P		高温オフセット温度(℃)	>210	>210
1	15		低温オフセット温度(℃)	95	95
L			最低定勞退度(°C)	95	95

25

麥 5

5

10

15

20

25

比較例3	95重量部		80重量部	5重量的	35重量部				55	1	透明な淡黄色	$150 \sim 170$	1±0.5×104	0	25	あり	7	180	125	
一比	951		801	5種	351					_	一透明な	150	1±0.			2		1	1	
比較例2	90mol	10mol	}	ŧ		90mol	30mol	12000	09	1	無色透明	なし	なし	0	<b>∞</b>	あり	測定不可	なし	なし	
比較例1	90重盘部		80重量部	10重量都	35重量部	-	1		09	l	<b>通明な淡黄色</b>	160~200	1±0, 5×104	0	4	<b>3</b> 9	2	>210	130	
	テレフタル酸	インタル酸	と、スフェノールAのエチレンオキサイト、付加物	トリメトリット酸	1, 4ーシクロヘキサン	ネオペンチルグリコール	エデレングリコール	重量工作的 工工	ガラス転移点温度(℃)	括晶融点(C)	色關	貯蔵弾性率G、がほとんど変化しない温度範囲(C)	貯蔵弾性率G'(Pa)	ブロック化率(%)	ブロッキング(重量%)	フィルミング評価	グロス解価	高温オフセット温度(°C)	低温オフセット温度(C)	
	۲	لــا	# #	具电	니 3	L		۲		Ш	نــا			L E	' ₹		Ш	Ш	L	į

(実施例14、15)

表 6 に示した条件を変更した以外は、実施例 1 2 と同様にしてポリエステルー

ポリアミドブロック共重合体を得、これをトナー用樹脂組成物とし、トナーを作製した。

実施例14、15で得られたトナー用樹脂組成物及びトナーを用いて上述と同 5 様の評価を行った。結果を表6に示した。

	表 6																						- 27											
10		実施例16	6-7-40%	230	20000	45	5	90	60			20	80	ı	60000	68	179	1	60	100	80	30000	98	S	無色透明	150~190	1±0, 6×10		-	がし	32	190	98	100
••	·	東施例14	4-7-10%	230	20000	45	5	20	80	50	100	20	20	08	00009	62	181	78	1		-	1	100	1	無色透明	150~190	₹	76	0	なし	28	180	95	105
15			概模	融点(で)	重量平均分子景	デレフタル酸シンチル(mol)	7ジピン酸(mol)	xfv:1979-14 (mol)	ネオヘンチルグリコール(mol)	デカゲレンジかはン酸(mol)	ナナンジオール		非格晶性ポリエステル(重量%)	ノエステル (放量%)	场分子型	非結晶性が)エスゲル由来、で)	(本)八小田来、C)	引生ボリエスデル由来、 C)	チンクルなン酸(mol)		結晶融点(C)	平均分子鱼	大瓶合体(	エステル(アレイ・用、角量%)	色質	的類型性率G'がほとんと変化しない位度値囲(で)	的放弃性单G"(Pa)	ブロック化率(%)	ロッキング (斯景%)	ムスング評価	アロス評価	セット組度(	7セット個度(C)	<b>它若祖废(で)</b>
20				が人が			おおおりをおりゃっちん	M-KARINITEN A-VA		tt B.M. Piles Ba.	かんかん かまり 日本	米	<b>非特晶色</b>	格品性水		一分分人配移点图度(非	特品機会	有品級系(格		<b>₩</b>	19		まりエステルーボリアミド・	低融点結晶性よりエステル		的推塑性率G'がほど	単年	<u>م</u>	406	12		高温オフ	発面が	發出
							開発						配合			TO CHE	Ē		<b>49 B</b>		207.035	1	PA			軍用					74	3		
25									ポリエステル	ーギッアミド	イロング	米田合存							伍沒点结晶	色がリエステ	テアンド	用)									世紀一十二	2		

(実施例16)

(1) 髙融点結晶性ポリエステルの製造(共重合用)

15

20

60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び攪拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルポン酸成分としてテレフタル酸100モル、ジオール成分として1,4ーシクロヘキサンジメタノール68モル及びエチレングリコール52モル、エステル化縮合触媒としてチタンテトラブトキシド(TTB)0.05モルを仕込み、220℃で、生成する水及びメタノールを蒸留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。蒸留塔より水及びメタノールが留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への関口部を閉鎖すると共に、真空ポンプからのラインを開き、反応系内を665Pa以下に減圧し、240℃、10 攪拌回転数60rpmで縮合反応を行なうとともに縮合反応で生じた遊離ジオールを反応系外へ留出させて、高融点結晶性ポリエステルポリマーを得た。

61

(2)非結晶性ポリエステルの製造(共重合用)

60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び提拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルボン酸成分としてテレフタル酸ジメチル90モル、屈曲モノマー成分としてイソフタル酸ジメチル10モル、分岐モノマー成分としてネオペンチレングリコール90モル、他のジオールとしてエチレングリコール30モル、エステル化縮合触媒としてチタンテトラブトキシド(TTB)0.05モルを仕込み、200℃で、生成する水及びメタノールを蒸留塔より留出させなが6エステル化反応を行なった。蒸留塔より水及びメタノールが留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。

エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への閉口部を閉鎖すると共に、真空ポンプからのラインを開き、反応系内を665Pa以下に減圧し、240℃、攪拌回転数60rpmで縮合反応を行なうとともに縮合反応で生じた遊離ジオールを反応系外へ留出させて、非結晶性ポリエステルポリマーを得た。

25 (3) ポリエステルプロック共重合体の製造

60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び攪拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、高融点結晶性ポリエステルポリマー40重量%、非結晶性ポリエステルポリマー60重量%、及び亜リン酸を結

晶性ポリエステルポリマーと非結晶性ポリエステルポリマーの製造に際して使用されたTTBの合計量の等モルよりやや過剰となる0.11モル仕込み、反応容器中の結晶が熔融したところで温度を一定に保ち、系内を665Pa以下に減圧し、攪拌回転数60rpmで反応させ、当初濁っていた反応容器内の溶融体が透明になったところで反応を終了し、ポリエステルブロック共重合体を得た。これをトナー用樹脂組成物とした。

# (4) 非結晶性ポリエステルの製造 (プレンド用)

60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び攪拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルボン酸成分としてテレフタル酸ジメチル90モル、屈曲モノマー成分としてイソフタル酸ジメチル10モル、分岐モノマー成分としてネオペンチレングリコール90モル、他のジオールとしてエチレングリコール30モル、エステル化縮合触媒としてチタンテトラプトキシド(TTB)0.05モルを仕込み、200℃で、生成する水及びメタノールを蒸留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。蒸留塔より水及びメタノールが留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。

エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への開口部を閉鎖すると共 に、真空ポンプからのラインを開き、反応系内を665Pa以下に減圧し、24 0℃、攪拌回転数60rpmで縮合反応を行なうとともに縮合反応で生じた遊離 ジオールを反応系外へ留出させて、非結晶性ポリエステルポリマーを得た。

### 20 (5) トナーの製造

25

トナー用樹脂組成物として上記ポリエステルプロック共重合体40重量部及びプレンド用の非結晶性ポリエステル60重量部に荷電制御剤(TN-105:保土谷化学社製)1重量部、カーミン6Bに属するマゼンダ顔料5重量部を添加し、ヘンシェルミキサーで充分に混合した後、130℃で溶融混練し、冷却、粗粉砕した。その後、ジェットミル(ラボジェット:日本ニューマチック社製)で微粉砕して、平均粒径約8~12μmのトナー粉末を得た。

更に、このトナー粉末を分級機 (MDS-2:日本ニューマチック社製) で分級して、平均粒径約10μmのトナー微粉末を得た。このトナー微粉末100重

显部に、疎水性シリカ (R972:日本アエロジル社製) 1. 0重量部を均一に 混合 (外添) してトナーを製造した。

### (実施例17~19)

5 ポリエステルブロック共重合体及びプレンド用の非結晶性ポリエステルの製造 において、各成分の仕込量を表7に示したように変更した以外は、実施例16と 同様にしてトナー用樹脂組成物を得た。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例16と同様にしてトナーを製造した。

10

#### (実施例2'0)

(1) 低融点結晶性ポリエステルの製造 (プレンド用)

60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び提件装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルボン酸成分としてデカメ チレンジカルボン酸100モル、ジオール成分として1,6ーヘキサンジオール 120モル、エステル化縮合触媒としてチタンテトラブトキシド (TTB) 0.05モルを仕込み、220℃で、生成する水を蒸留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。蒸留塔より水が留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。

エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への開口部を閉鎖すると共 に、真空ポンプからのラインを開き、反応系内を665Pa以下に減圧し、24 0℃、攪拌回転数60rpmで縮合反応を行なうとともに縮合反応で生じた遊離 ジオールを反応系外へ留出させて、低融点結晶性ポリエステルポリマーを得た。

ポリエステルプロック共重合体及びプレンド用の非結晶性ポリエステルの製造 とおいて、各成分の仕込量を変8に示したように変更した以外は、実施例16と 同様にしてトナー用樹脂組成物を得た。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例16と同様にしてトナーを製造した。

PCT/JP02/03592

# (実施例21)

ポリエステルプロック共重合体及びプレンド用の非結晶性ポリエステルの製造において、各成分の仕込量を表8に示したように変更した以外は、実施例16と 同様にして、また、低融点結晶性ポリエステルの製造において、各成分の仕込量を表8に示したように変更した以外は、実施例20と同様にしてトナー用樹脂組成物を得た。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例16と同様にしてトナーを製造した。

10

#### (比較例4)

ポリエステルプロック共重合体及びプレンド用の非結晶性ポリエステルの製造において、各成分の仕込量を表.8に示したように変更した以外は、実施例16と同様にしてトナー用樹脂組成物を得た。

15 得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例16と同様にしてトナーを製造した。

実施例16~21及び比較例4で得られたトナー用樹脂組成物及びトナーを用いて上述と同様に評価を行った。結果は表7及び表8に示した。

. 20

表 7

				夷炼例16	実施例17	実施例18	実施例19
	1		ランフタル酸(mol)	100	100	100	100
ポ		高融点	1、4ーシクロヘキサンジナタノール(mol)	68	_	_	_
ÿ	1	結晶性	エチレングリコール(mol)	52	_	-	120
エ	*	ホリエステル	1,4-7'タンソオール(mol)	-	120	120	
ス	ij	オリコマー	融点(℃)	220	230	230	270
グラ	1	·	分子母	50000	50000	50000	50000
N	4		テレフタル政シメチル(mol)	90	100	100	100
ブ	lil	非結晶性	インフタル酸シメチル(mol)	100	_	_	_
<b>D</b>	l '	かれの印に	ネオヘンチルクリコール(mol)	90	60	120	80
7	1 1	神ジコマー	エチレングリコール (mol)	30	60	60	60
7		494	ガラス転移点温度(℃)	64	67	75	72
共			分子	60000	120000	100000	140000
重	配	高融点結晶	ははベリエステルオリコマー(国立%)	40	30	50	30
合	合	非結晶性	らなリエステルオリコ'マー(重量%)	60	70	50	70
体	<b>#</b>		重量平均分子量	80000	120000	75000	100000
m	65	大	ラス転移点退度(℃)	65	67	72_	69
	-		結晶融点(°C)	210	228	215	238
K		7	レフタル酸ジナチル(mol)	90	90	90	95
り非	组		ソフタル酸ジェナル (mol)	10	10	5	5
に拾	成		無水79N酸(mol)	-	-	5	-
ス品	**		ヘンチルグリコール (mol)	90	60	120	60
ア性			エチレングリコール (mol)	3Q	60	ł	60
V	I FT	<del></del>	ラス転移点温度(℃)	58	57	60	65
	伍		<b> 重量平均分子量</b>	16000	15000	12000	18000
1			ルブロック共重合体(重量%)	40	25	10	15
樹			ドリエステル(フレント、重量%)	60000	75	90	85
_R			品性ポリエステル(重量%)				
トナ		分子量10	。。以上の樹脂含有率(重量%)	0	0.8	0. 5	0
樹	道		Mw/Mn	3, 2	4, 6	3.4	3, 5
P			樹脂の色脚	無色透明	無色透明	無色透明	無色透明
			ロッキング(食風%)	11	1	0, 5	0, 3
ŀ			フィルミング評価	なし	なし	なし	なし
ナ	`		グロス評価	18	16	20	15
ا			俎オフセット温度(℃)	>210	>210	>210	>210
# G	4		自ローラ速度(mm/sec)	120	80	120	120
<b>1</b>	Þ	(基	温オフセット程度(C)	100	95	100	105
			最低定着温度(℃)	110	105	110	115

20.

表8

				実施例20	<b>奥</b> 施例21	比較例4
			テレフタル酸 (mol)	100	100	100
ポ		高融点結晶性	1.4-シクロヘキサンシ メタノール (mol)		_	68
ÿ		がリエステル	エチレングリコール(mol)	-		52
ź	*	4,20,4	1.4-7'タンジオール(mol)	120	120	_
2	ÿ	473 4-	融点(℃)	230	230	220
Î	3		分子母	50000	50000	100000
n	4		テレフタル酸シ'メチル(mol)	100	50	90
9	11	非結晶性	イソフタル酸シ'メチル(mol)	_	50	10
<b>b</b> .	l '	オリエステル	ネオヘンチルクリコール(mo))	120	60	90
2		43コペー	エチレンクリコール(mal)	_	60	30
7	1	4924-	ガラス転移点温度(°C)	68	53	55
			分子量	80000	40000	10000
75 100	題	高融点結晶	生ホリエステルオリコヤー(食量%)	20	40	30
共 重 合 体	合	非結晶性	ドリエステルオリコ マー(重量%)	80	60	70
7	<b>F</b>		<b>胜量平均分子及</b>	65000	40000	13000
744	価	ガラ	ス転移点温度(℃)	66	58	58
	Ш		結晶融点(℃)	214	207	210
		テンプ	7タル酸ンガル(mol)	95	90	
	祖		タル酸ンガル(mal)		10	_
非結晶性	成		5水7夕M酸(mol)	5	-	
がリエステル	~		ンナルナリコール (mol)	100	120	
4.9-2.770		I.	トレングリコール(mol)	20	_	_
	群	ガラ	ス転移点温度(℃)	55	52	-
	価		重量平均分子量	11000	9000	
•	組		ヤンジカルボン酸 (mol)	100	100	1
低融点結晶性		^:	トサンショナール (mol)	120	120	-
ポリエステル	X		結晶融点(℃)	80	80	1
	鱼		<b>虽</b> 展平均分子虽	10000	10000	1
t a DO MARINE			プロック共取合体(重量%)	8	5	100
トナー用樹脂語	20		リエステル(プレンド、食食%)	87	90	_
		低融点结	首性ポリエステル(重量%)	6	5	_
		<del>分子</del> 母10°0	以上の樹脂含有率(重量%)	0. 3	0	0. 5
トナー用曲館	<b>平</b> 曲		Mw/Mn	3	2, 9	2.6
	-		樹脂の色製	無色透明	無色透明	無色透明
	1	7:	ッキング(重量%)	0.5	1	11
	1		フィルミング評価	なし	なし	なし
	. 1		グロス評価	18	30	36
トナー評価			オフセット退度(で)	>210	>210	>210
		<b>粉定</b>	ローラ速度(mm/sec)	120	120	180
			オフセット退度(°C)	100	95 .	115
L			·低定着温度(°C)	_ 110	105	125

# (実施例22)

- (1) ポリエステルーポリアミドブロック共重合体の製造
- 25 60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び攪拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルボン酸成分として、テレフタル酸ジメチル50モル、分岐モノマー成分として、ネオペンチルグリコール50モル、エステル化

10

PCT/JP02/03592

縮合触媒としてチタンテトラブトキシド (TTB) 0.05モルを仕込むとともに、アミドポリマーとして市販の重量平均分子量4万、融点230℃の6ーナイロン (東洋紡社製 T-850)を生成ポリマーの10重量%に相当する量である1.34kgを同時に仕込んだ。

5 200℃で、生成する水及びメタノールを蒸留塔より留出させながらエステル 化反応を行なった。蒸留塔より水及びメタノールが留出しなくなった時点でエス テル化反応を終了した。

エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への開口部を閉鎖するとともに、真空ポンプからのラインを開き、反応系を665Pa以下に減圧し、240℃機拌回転数60rpmで、縮合反応で生じた遊離ジオールを反応系外へ留出させて、エステルポリマーを得るとともに6ーナイロンとプロック重合させた。 反応がほぼ終了した時点で亜リン酸0.08モルを加え5分間混合攪拌して、ポリエステルーポリアミドプロック共重合体を得た。

- (2) 非結晶性ポリエステルの製造 (プレンド用)
- 60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び攪拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルポン酸成分としてテレフタル酸ジメチル90モル、屈曲モノマー成分としてイソフタル酸ジメチル10モル、分岐モノマー成分としてネオペンチレングリコール60モル、他のジオールとしてエチレングリコール60モル、エステル化縮合触媒としてチタンテトラブトランド(TTB)0.05モルを仕込み、200℃で、生成する水及びメタノールを蒸留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。蒸留塔より水及びメタノールを蒸留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。蒸留塔より水及びメタノールが留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。

エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への開口部を閉鎖すると共 に、真空ポンプからのラインを開き、反応系内を665Pa以下に減圧し、24 0℃、攪拌回転数60rpmで縮合反応を行なうとともに縮合反応で生じた遊離 ジオールを反応系外へ留出させて、非結晶性ポリエステルポリマーを得た。

#### (3)トナーの製造

トナー用樹脂組成物として上記ポリエステルーポリアミドブロック共重合体3

5 重量部及びプレンド用の非結晶性ポリエステル6 5 重量部に荷電制御剤(TN -105:保土谷化学社製)1 重量部、カーミン6 Bに属するマゼンダ顔料5 重量部を添加し、ヘンシェルミキサーで充分に混合した後、130℃で溶融混錬し、冷却、粗粉砕した。その後、ジェットミル(ラボジェット:日本ニューマチック社製)で微粉砕して、平均粒径約8~12μmのトナー粉末を得た。

更に、このトナー粉末を分級機(MDS-2:日本ニューマチック社製)で分級して、平均粒径約10μmのトナー微粉末を得た。このトナー微粉末100重量部に、疎水性シリカ(R972:日本アエロジル社製)1.0重量部を均一に混合(外添)してトナーを製造した。

10

#### (実施例23)

ポリエステルーポリアミドプロック共重合体及びプレンド用の非結晶性ポリエステルの製造において、各成分の仕込量を表9に示したように変更した以外は、 実施例22と同様にしてトナー用樹脂組成物を得た。

15 得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例22と同様にしてトナーを製造した。

### (実施例24)

- (1) 低融点結晶性ポリエステルの製造 (プレンド用)
- 20 60Lの反応容器に燕留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び攪拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルポン酸成分としてデカメチレンカルボン酸50モル、ジオール成分としてヘキサンジオール100モル、エステル化縮合触媒としてチタンテトラブトキシド(TTB)0.05モルを仕込み、220℃で、生成する水及びメタノールを燕留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。燕留塔より水及びメタノールが留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。

エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への開口部を閉鎖すると共 に、真空ポンプからのラインを開き、反応系内を865Pa以下に減圧し、24 5

.10



0℃、提拌回転数 6 0 r pmで縮合反応を行なうとともに縮合反応で生じた遊離 ジオールを反応系外へ留出させて、結晶性ポリエステルポリマーを得た。

ポリエステルーポリアミドブロック共重合体の製造において、各成分の仕込量を表9に示したように変更した以外は、実施例22と同様にしてトナー用樹脂組成物を得た。

### (実施例25、26)

ポリエステルーポリアミドプロック共重合体及びプレンド用の非結晶性ポリエステルの製造において、各成分の仕込量を表10に示したように変更した以外は、 実施例22と同様にしてトナー用樹脂組成物を得た。

得られたトナー用樹脂組成物を用いて実施例22と同様にしてトナーを製造した。

### (比較例5)

15 (1) 非結晶性ポリエステルの製造

60Lの反応容器に蒸留塔、水分離装置、窒素ガス導入管、温度計及び攪拌装置を常法に従い設置し、窒素ガス雰囲気下にて、ジカルボン酸成分としてテレフタル酸ジメチル90モル、屈曲モノマー成分としてイソフタル酸ジメチル5モル、無水フタル酸5モル、分岐モノマー成分としてネオペンチレングリコール60モル、他のジオールとしてエチレングリコール60モル、エステル化縮合触媒としてチタンテトラブトキシド(TTB)0.05モルを仕込み、200℃で、生成する水及びメタノールを蒸留塔より留出させながらエステル化反応を行なった。蒸留塔より水及びメタノールが留出しなくなった時点でエステル化反応を終了した。

25 エステル化反応終了後、60Lの反応容器の蒸留塔への開口部を閉鎖すると共 に、真空ポンプからのラインを開き、反応系内を665Pa以下に減圧し、24 0℃、攪拌回転数60rpmで縮合反応を行なうとともに縮合反応で生じた遊離 ジオールを反応系外へ留出させて、非結晶性ポリエステルポリマーを得た。 得られた樹脂を用いて実施例22と同様にしてトナーを製造した。

実施例22~26及び比較例5で得られたトナー用樹脂組成物及びトナーを用いて上述と同様の評価を行った。結果は表9及び表10に示した。

表 9

5

10

15

				実施例22	実施例23	実施例24
			ナイロン	8-ナイロン	8ーナイロン	B-ナイロン
		かりアミト [	融点(℃)	230	230	230
	l		重量平均分子量	20000	40000	40000
	組		ラレフタルロシンメチル(mol)	50	45	45
	成	非結晶性	アジビン酸 (mol)	1	5	5
	~	<b>ポリエステル</b>	エチレンクリコール (mal)	50	50	50
ポリエステル	L		ネオヘンチルグリコール (mol)	50	50	50
ーポリアミド	l	柏島性	セハ'シン膜(mol)		•	
プロック		<b>ギリエステル</b>	エチレングリコール (mol)			-
共政合体	記		ドリアミド(食品%)	10	20	30
	各	非結晶性	ホリエステルオリコ'マー(食後%)	90	80	70
	F	結晶性	ジェステルオリコマー(重量%)	_	-	_
			重量平均分子量	60000	60000	120000
•	評	ガラス転移点温	度(非結晶性ホリエステル由来、℃)	69	. 63	63
	価	ガラス転	多点温度(ポリアミ) 由来、C)	171	179	184
		点倒晶盐	(結晶性ホリエステル由来、°C)	-	_	_
		テレ	790酸シプチル(mol)	90	90	90
	#R	17	フタル酸シンナチル (mol)	10	5.	
非結晶性	放		無水フタル酸(mol)		5	10
が和田は	<sup>AX</sup> [	<b>2</b> 2	ヘンチルグリコール(mol)	60	60	60
49-47/10		3	チレングリコール(mol)	60	60	60
	阿	#	ヲス転移点温度(℃)	58	58	57
	価	•	重盘平均分子盘	15000	15000	15000
	粗	テカナ	オレンジカルボン酸(mol)		_	50
低融点结晶性			キサングオール (mol)	-	_	100
ポリエステル			結晶融点(℃)	_	_	80
	価		<b>单位的分子</b>	_	_	10000
		ホリエステルーキ	ツアミトフロック共軍合体(重量%)	35	20	10
トナー用樹脂質	合		リエステル(プレン)、食食%)	65	80	85
		低磁点转晶性	はリエステル(フレハ、重量%)			5
		分子母10 <sup>6</sup>	以上の樹脂含有率(食量%)	0	0	0. 2
トナー用樹脂的	平価		Mw/Mn	3. 7	3, 3	4, 5
		•	樹脂の色質	無色透明	無色透明	無色透明
		7	ロッキング(重量%)	1	1	1
			フィルミング評価	なし	なし	なし
			グロス評価	17	16	16
トナー評価		75	はオフセット 温度 (°C).	200	>210	>210
	1	純定等		120	120	80
	1		風オフセット温度(℃)	100	95	95
	1		最低定着退度(°C)	110	105	100

25

表10

				奥施例25	実施例26	比较例
			ナイロン	6ーナイロン	6,6-ナイロン	•
		<b>*</b> 375}.	1.4-ソクロヘキサンジ ナタノール (mol)			
		407/57	融点(℃)	230	256	
			<b>重盘平均分子</b> 盘	10000	20000	_
	組		テレフタル酸ジンチル (mol)	40	-	_
	成	非結晶性	アジビン酸(mol)	10	_	
ポリエステル	i		エチレングリコール (mol)	50		
ーポリアミド	1		ネオヘンチルクリコール(mol)	50	-	_
プロック		特別任	セハ'シン酸(mol)		60	-
		ホリエステル	エチレングリコール(mol)		100	
共宜合件	20		ポリアミド(食量%)	40	60	-
	配合	非結晶	生ポリエステルオリコ マー (重量%)	60	17.0	_
	ᄪ	結晶性	オリエステルオリコ・マー(重量%)	_	50	_
			重量平均分子量	60000	40000	
1	評	ガラス転移点し	L度(非結晶性オリエステル由来、C)	63		
	在	ガラスに	移点组度(*973) 由来、*C)	211	232	
		結晶融点	(結晶性本》1227A由来、C)	-	74	
		7	Vフタル酸ジ メチル (mol)	90	90	90
		イソフタル(はシンメチル (mol)				5
ALAN MIN	热	無水79N酸(mol)		10	100	5
非結晶性	成	ネオヘンチルナリンール(mol)		60	60	60
がリエステル			エチレングリコール (mol)	60	60	60
	辞	<u> </u>	/ラス転移点温度(℃)	58	58	58
	価		<b>食量平均分子量</b>	16000	16000	1500
	鱼	デカ	メチャンジカルボン酸(mol)	_	_	
低融点结晶性	成		ヘキサンジオール(mol)	_	_	
ポリエステル	1		お品融点(℃)	-	_	
	伍		<b>献盘平均分子最</b>			
		ボリエステルー	*リアミトフ'ロック共 <b>庶合体(</b> 食量%)		5	
トナー用樹脂質	2合	非結晶性	ポリエステル(プレンド、簱鼠%)	95	95	100
	低級点結		性がリエステル(アンン)、飲食%)		_	
		分子母10	の以上の樹脂含有率(食品%)	0	0	0
トナー用樹脂的	四	Mw/Mn		3, 3	3, 2	2, 7
			樹脂の色閣	無色透明	無色透明	無色透
			プロッキング (食食%)	1	1	1
			フィルミング評価	なし	なし	付着为
	1		グロス評価	17	24	16
トナー評価		高温オフセット温度 (°C)				全域オフセ
		熱定着ローラ油度(mm/seo) 低温オフセット温度(で) 最低定着温度(で)		120	120	
				105	115	全域オフセ
				115	125	全域オフセ

## (実施例27)

25 表11に示した条件を変更した以外は、実施例21と同様にしてポリエステルプロック共重合体及びプレンド用ポリエステルを得、これよりトナー用樹脂組成物及びトナーを作製した。

## (実施例28)

表11に示した条件を変更した以外は、実施例22と同様にしてポリエステルー ポリアミドブロック共重合体及びプレンド用ポリエステルを得、これよりトナー 用樹脂組成物及びトナーを作製した。

5

実施例27、28で得られたトナー用樹脂組成物及びトナーを用いて上述と同 様の評価を行った。結果は表11に示した。

					宴席例27	実施例28
0				· 9779A酸(mal)	100	_
			贫融点结晶性	1.4-7'ケンシオール(mol)	120	-
		組成	なりエステル	<b>殿点(℃)</b>	230	1
				<b>市最平均分子</b> 最	50000	1
	- 10			和類	_	ロナイロン
			ポリアミド	融点(℃)	-	230
	1			建最平均分子是	_	20000
	1. 1		非結晶性 ポリエステル	タレフタル音シンナチル(mol)	70	· 70
	1 1			アンピン酸(mol)	30	30
				エチレングリコール (mol)	100	100
	プロック			ネオヘンチャクリコール(mol)	100	100
	共重合体		低級点結晶性	デカバチレンジカルギン(ix (mol)		J
5	1 1		オリエステル	ヘキサンジオール (mol)	1	
	1 1	100	高融点结晶	性ポリエステル(頂景%)	30	
		R		リアミド(食量%)		20
•		*	非结晶性	ポリエステル(食量%)	70_	80
		_	低級点结点	(住ポリエステル(重量%)	-	_
			7	<b>最平均分子</b> 量	120000	60000
		17	ガラス転移点機関	(非結晶性がリエステル由来、で	12	8
		45		点(水77計由来、"C)	_	208
		144		高品性がリエステル由来、C)	218	_
,		担成		タルセンドナル (mol)	90	90
			797	と/酸ンガル(mol)	5_	5_
			1477	タルロンガル(mol)		
)	非特品性			水フタル酸(mol)	6	- 6
•	ボリエステル			7147 3-1 (mol)	60	60
	(プンパ田)		79	1/1/12-1 (mol)	60	60
		W	1/3	ス层移点国度(°C)	54	54
		循		<b>重单级关于重</b>	120000	12000
		組成評価	5/44	デンタル本ン(Mol)	-	50
	低融点給品性			ナンジオール (mol)	<del>                                     </del>	100
	ポリエステル			结晶融点(C)	<del>                                     </del>	80
	(ブレンド用)			<b>自由平均分子</b> 社	+	10000
			700	ク共和合体(食量%)	25	20
		品合	3544 19 44-20	1237か(プレン・・用、放金分)	75	3
			AZIA E GOLG	オリュステル(アンハ・用、東食物)	<del></del>	77
	トナー用樹脂	<u> </u>	12000000000000000000000000000000000000	A Y-A7 P ( 7 P 7 P TO A DE TO)	<del> </del>	_
5	1	砰	分子员10%	以上の樹脂含有率(風食%)	0.9	0
		65		Mw/Mn	4.8	3.4
		ᆮ	Ī .	樹脂の色図	無色凝明	展色部
				ラッキング(食食%)	2	2.5
				フィルミング評価	なし	なし
•	トナー評価			グロス評価	21	23
	17 - 1754	•		オフセット温度(で)	200	190
				オフセット担政(で)	95	95
				(底定着很度(℃)	105	100

# 産業上の利用可能性

本発明によれば、低温定着性、耐高温オフセット性及び耐ブロッキング性に優れ、良好な発色を行うことができるトナー用樹脂組成物及びトナーを提供できる。

5

74

### 請求の範囲

- 1. 物理的架橋構造を形成しうるポリマー成分と、物理的架橋構造を形成せずガラス転移点温度が30~80℃又は融点が50~120℃であるポリエステルと5 を含有することを特徴とするトナー用樹脂組成物。
  - 2. 物理的架橋構造を形成しうるポリマー成分と、物理的架橋構造を形成せずガラス転移点温度が30~80℃又は融点が50~120℃であるポリエステルとが混合状態で存在していることを特徴とする請求の範囲第1項記載のトナー用樹脂組成物。
  - 3. 融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルプロック共重合体を主成分とすることを特徴とするトナー用樹脂組成物。

15

10

4. 融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセグメントと、融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルプロック共重合体を主成分とすることを特徴とするトナー用樹脂組成物。

20

5. 融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルプロック共重合体と、融点が50~120℃である結晶性ポリエステルとを含有する混合物を主成分とすることを特徴とするトナー用樹脂組成物。

25

6. ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、 ジカルポン酸とジオールとを主成分とし、屈曲した分子構造を分子鎖中に導入で きる2価の屈曲モノマー又は分岐鎖を有する2価のモノマーのいずれかを少なく とも含有するモノマー混合物を重合してなるポリマーに由来することを特徴とする 育求の範囲第3、4又は5項記載のトナー用樹脂組成物。

7. 融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセグメントは、1,4-5 シクロヘキサンジメタール、エチレングリコール、及び、テレフタル酸を重合してなるポリマーに由来し、

非結晶性ポリエステルセグメントは、テレフタル酸、 o ーフタル酸、及び、ネオペンチレングリコールを重合してなるポリマーに由来する

ことを特徴とする請求の範囲第3、4、5又は6項記載のトナー用樹脂組成物。

10

8. ポリエステルブロック共重合体は、融点が140~280℃である結晶性ポリエステルセグメント1~70重量%と、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメント99~30重量%とからなることを特徴とする請求の範囲第3、5、6又は7項記載のトナー用樹脂組成物。

15

20

9. ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、ジカルボン酸とジオールとを主成分とするモノマー混合物を重合させてなるポリマーに由来するものであって、

前記ジカルボン酸がテレフタル酸80~99.9モル%とo-フタル酸又は無水フタル酸20~0.1モル%とからなり、

前記ジオールのうち20~100モル%が分岐鎖を有する2価のジオールである ことを特徴とする請求の範囲第3、4、5、6、7又は8項記載のトナー用樹脂 組成物。

25 10. ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、ジカルボン酸とジオールとを主成分とするモノマー混合物を重合させてなるポリマーに由来するものであって、

前記ジカルポン酸がテレフタル酸10~94.9モル%、0-フタル酸又は無水

フタル酸 0.1~10モル%、及び、イソフタル酸 5~20モル%からなり、前記ジオールのうち20~100モル%が分岐鎖を有する2価のジオールであることを特徴とする請求の範囲第3、4、5、6、7、8又は9項記載のトナー用樹脂組成物。

5

11. 融点が140~280℃である結晶性ポリアミドセグメントと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドブロック共重合体を主成分とすることを特徴とするトナー用樹脂組成物。

10

- 12. 融点が140~280℃である結晶性ポリアミドセグメントと、融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドブロック共重合体を主成分とすることを特徴とするトナー用樹脂組成物。
- 15 13. 融点が140℃~280℃である結晶性ポリアミドセグメントと、融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドプロック共重合体を主成分とすることを特徴とするトナー用樹脂組成物。
- 20 14. 融点が140℃~280℃である結晶性ポリアミドセグメントと、ガラス 転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポ リエステルーポリアミドブロック共重合体と、融点が50~120℃である結晶 性ポリエステルセグメントとを含有する混合物を主成分とすることを特徴とする トナー用樹脂組成物。

25

15. ポリエステルーポリアミドブロック共重合体は、融点が140℃~280 ℃である結晶性ポリアミドセグメント1~70重量%と、ガラス転移点温度が3 0~80℃である非結晶性ポリエステルセグメント99~30重量%とからなる ことを特徴とする請求の範囲第11又は14項記載のトナー用樹脂組成物。

- 16. ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、ジカルポン酸とジオールとを主成分とし、屈曲した分子構造を分子鎖中に導入できる2価の屈曲モノマー又は分岐鎖を有する2価のモノマーのいずれかを少なくとも含有するモノマー混合物を重合してなるエステルポリマーに由来することを特徴とする請求の範囲第11、13、14又は15項記載のトナー用樹脂組成物。
- 10 17. ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、テレフタル酸、o-フタル酸、及び、ネオペンチレングリコールを重合してなるエステルポリマーに由来することを特徴とする請求の範囲第11、13、14、15又は16項記載のトナー用樹脂組成物。
- 15 18. ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントは、ジカルボン酸とジオールとを主成分とするモノマー混合物を重合させてなるエステルポリマーに由来するものであって、前記ジカルボン酸がテレフタル酸80~99.9モル%とo-フタル酸又は無水
- フタル酸20~0. 1モル%とからなり、
- 20 前記ジオールのうち20~100モル%が分岐鎖を有する2価のジオールであることを特徴とする請求の範囲第11、13、14、15、16又は17項記載のトナー用樹脂組成物。
- 19. ガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメント 25 は、ジカルポン酸とジオールとを主成分とするモノマー混合物を重合させてなる エステルポリマーに由来するものであって、

前記ジカルボン酸がテレフタル酸10~94.9モル%、o-フタル酸又は無水フタル酸0.1~10モル%、及び、イソフタル酸5~20モル%からなり、

前記ジオールのうち20~100モル%が分岐鎖を有する2価のジオールであることを特徴とする請求の範囲第11、13、14、15、16、17又は18項記載のトナー用樹脂組成物。

5 20. ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを主成分とし、融点が140~280℃の結晶性ポリエステルセグメントとガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントとからなる重量平均分子量が2万~20万のポリエステルプロック共重合体を含有することを特徴とするトナー用樹脂組成物。

. 10

- 21. ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを主成分とし、融点が140~280℃の結晶性ポリエステルセグメントとガラス転移点温度が-70℃以上30℃未満である非結晶性ポリエステルセグメントとからなる重量平均分子量が2万~20万のポリエステルブロック共重合体を含有することを特徴とするトナー用樹脂組成物。
- 22. ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを50<u>重</u>量%以上含有することを特徴とする調求の範囲第20又は21項配載のトナー用樹脂組成物。

20

15

- 23. ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを70重型 %以上含有することを特徴とする請求の範囲第20又は21項記載のトナー用樹 脂組成物。
- 25 24. ポリエステルブロック共重合体中のガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが相溶することを特徴とする請求の範囲第20、21、22又は23項記憶のトナー用樹脂組成物。

25. ポリエステルブロック共重合体中のガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが、少なくとも同一のジカルボン酸とジオールとを含有することを特徴とする請求の範囲第20、21、22、23又は24項記載のトナー用樹脂組成物。

26.ポリエステルプロック共重合体中のポリエステル成分と、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが、50重量%以上同じ組成に より構成されていることを特徴とする請求の範囲第20、21、22、23、2 4又は25項記載のトナー用樹脂組成物。

27. ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを主成分とし、融点が140~280℃のポリアミドセグメントとガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメント及び/又は融点が50~120℃である結晶性ポリエステルセグメントとからなる重量平均分子量が2万~20万のポリエステルーポリアミドプロック共重合体を含有することを特徴とするトナー用樹脂組成物。

28. ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを主成分とし、融点が140℃~280℃であるポリアミドセグメントとガラス転移点温度が-70℃以上30℃未満である非結晶性ポリエステルセグメントとからなる重量平均分子量が2万~20万のポリエステルーポリアミドブロック共重合体を含有することを特徴とするトナー用樹脂組成物。

25

29. ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを50重量%以上含有することを特徴とする請求の範囲第27又は28項記載のトナー用樹脂組成物。

30. ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルを70重量%以上含有することを特徴とする請求の範囲第27又は28項記載のトナー用樹脂組成物。

5

31. ポリエステルーポリアミドブロック共重合体中のガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが相溶することを特徴とする請求の範囲第27、28、29又は30項記載のトナー用樹脂組成物。

10

15

20

25

- 32. ポリエステルーポリアミドプロック共重合体中のガラス転移点温度が30~80℃である非結晶性ポリエステルセグメントと、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが、少なくとも同一のジカルボン酸とジオールとを含有することを特徴とする請求の範囲第27、28、29、30又は31項記載のトナー用樹脂組成物。
- 33. ポリエステルーポリアミドブロック共重合体中のポリエステル成分と、ガラス転移点温度が50~80℃である非結晶性ポリエステルとが、30重量%以上同じ組成により構成されていることを特徴とする請求の範囲第27、28、29、30、31又は32項記載のトナー用樹脂組成物。
- 34. 周波数 15. 92 H z、歪み 1%、温度 60~300℃、昇温速度 10℃ /分の条件で動的粘弾性試験を行なった時の P a 単位で表現される貯蔵弾性率 G が、(a)、(b) 又は(c) のいずれかの条件に該当することを特徴とするト ナー用樹脂組成物。
  - (a) Xを1以上10未満の実数から選ばれる一定値とした時に下記式(1)で 規定する条件を満たす温度領域が、少なくとも20℃以上にわたって存在する。
    - (b) Xを1以上10未満の実数から選ばれる一定値とした時に下記式(2)で



規定する条件を満たす温度領域が、少なくとも20℃以上にわたって存在する。

(c) Xを1以上10未満の実数から選ばれる一定値とした時に下記式(3)で規定する条件を満たす温度領域が、少なくとも20℃以上にわたって存在する。

 $G = (X \pm 0.5) \times 10^3$  (1)

5 式中、Xは1以上10未満の実数から選ばれる一定値である。

 $G = (X \pm 0.5) \times 10^4$  (2)

式中、Xは1以上10未満の実数から選ばれる一定値である。

 $G = (X \pm 0.5) \times 10^{8}$  (3)

式中、Xは1以上10未満の実数から選ばれる一定値である。

10.

35.結晶性ポリエステルセグメントと非結晶性ポリエステルセグメントとから なるポリエステルプロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物であって、 前記ポリエステルプロック共重合体は、前記結晶性ポリエステルセグメントと同 組成で重量平均分子量1万の結晶性ポリエステル樹脂を示差熟走査熟量計により 昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える温度まで昇温したあと50℃/分以 上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ熱履歴を消去したあと昇温速度10 ℃/分でふたたび結晶性ポリエステル樹脂の示差熱を測定し、結晶融解吸熱ピー クのピーク面積から結晶性ポリエステル樹脂の単位樹脂重量あたりの結晶融解吸 熱ピークの吸熱量(Sa)を求め、前配ポリエステルブロック共重合体を示差熱 - 走査熟量計により昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える温度まで昇温した あと50℃/分以上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ熱履歴を消去した あと昇温速度10℃/分でふたたびポリエステルブロック共重合体の示差熱を測 定するとともに、測定に使用されたポリエステルプロック共重合体の樹脂重量か - ら前記共重合体中の結晶性ポリエステルセグメントの樹脂重量を求め、前記共重 25 合体の結晶部分の結晶融解吸熱ピーク面積から結晶性ポリエステルセグメントの 単位樹脂重量あたりの結晶融解吸熱ピークの吸熱量(Sb)を求め、プロック化 率を(Sb/Sa)×100と定義した時に、プロック化率が10~100%で あることを特徴とするトナー用樹脂組成物。

36. 結晶性ポリアミドセグメントと非結晶性ポリエステルセグメントとからなるポリエステルーポリアミドブロック共重合体を主成分とするトナー用樹脂組成物であって、

- 前記ポリエステルーポリアミドブロック共重合体は、前記結晶性ポリアミドセグ メントと同組成で重量平均分子量1万の結晶性ポリアミド樹脂を示差熱走査熟量 計により昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える温度まで昇温したあと50 ℃/分以上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ熱履歴を消去したあと昇温 連度10℃/分で再び結晶性ポリアミド樹脂の示差熱を測定し、結晶融解吸熱ピ 一クのピーク面積から結晶性ポリアミド樹脂の単位樹脂重量あたりの結晶融解吸 10 熱ピークの吸熱量(Sa)を求め、前記ポリエステルーポリアミドブロック共重 合体を示差熱走査熟量計により昇温速度10℃/分で融点をわずかに越える温度 まで昇退したあと50℃/分以上の降温速度で0℃まで急冷してあらかじめ熱魔 歴を消去したあと昇温速度10℃/分で再びポリエステルーポリアミドブロック 15 共重合体の示差熱を測定するとともに、測定に使用されたポリエステルーポリア ミドブロック共重合体の樹脂重量から前記共重合体中の結晶性ポリアミドセグメ ントの樹脂重量を求め、前記共重合体の結晶部分の結晶融解吸熱ピーク面積から 結晶性ポリアミドセグメントの単位樹脂重量あたりの結晶融解吸熱ピークの吸熱 量(Sb)を求め、ブロック化率を(Sb/Sa)×100と定義したときに、
- 20 プロック化率が10~100%である ことを特徴とするトナー用樹脂組成物。

37. ゲルバーミュエーションクロマトグラフィーで測定した分子量において、 分子量が10°以上であるポリマー成分が5重量%以下であることを特徴とする 請求の範囲第1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、 14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、 26、27、28、29、30、31、32、33、34、35又は36項記載 のトナー用樹脂組成物。 38. 請求の範囲第1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29、30、31、32、33、34、35、36又5 は37項記載のトナー用樹脂組成物を用いてなることを特徴とするトナー。



## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/03592

	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 G03G9/087				
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
	SEARCHED				
	cumentation searched (classification system followed b	y classification symbols)	•		
Int.	C1 <sup>7</sup> G03G9/087				
Documentat	on searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched		
Jitsu Kokai	yo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Koho 1971-2002	Toroku Jitsuyo Shinan Koba Jitsuyo Shinan Toroku Koba	1994-2002 1996-2002		
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, see	rch terms used)		
		•	•		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app		Reisvant to claim No.		
X	JP 56-65146 A (Toyobo Co., Lt	td.),	1,2,37,38		
.	02 June, 1981 (02.06.81), Claims		-		
	(Family: none)				
x	JP 63-38955 A (Konica Corp.)	·	1,37,38		
^	19 February, 1988 (19.02.88),		2,0,,00		
	Claims; page 6, upper right c (Family: none)	olumn, lines 6 to 12			
x	JP 63-38956 A (Konica Corp.)	<b>,</b>	1,37,38		
<u> </u>	19 February, 1988 (19.02.88),		•		
	Claims; page 6, upper right c (Family: none)	olumn, lines 7 to 13			
]	' 'ramrra' none,	•			
		•			
	· ·				
Punth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
Specia	l categories of clied documents:	later document published after the int priority date and not in conflict with i			
ceasió	esed to be of particular relevance	undenstand the principle or theory un	terlying the invention		
data	"E" teadier document but published on or after the international filling "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive considered movel or cannot be considered to involve an inventive				
cited t	"I" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "Y" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is				
O docum	"O' document infining to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such documents, such				
7 docum					
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the International sea	·		
22 1	August, 2002 (22.08.02)	03 September, 2002	(03.03.0%)		
	Name and malling address of the ISA/ Authorized officer				
Japa	anese Patent Office				
Facsimile )	to.	Telephone No.			

Form PCT/ISA/210 (second aheet) (July 1998)



International application No. PCT/JP02/03592

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
x	EP 1126324 Al (Kao Corp.), 22 August, 2001 (22.08.01), Claims & JP 2001-222138 A & US 6383705 B2		
в,х	JP 2002-72557 A (Kao Corp.), 12 March, 2002 (12.03.02), Claims (Family: none)	1,2,37,38	
P,X	JP 2002-131969 A (Minolta Co., Ltd.), 09 May, 2002 (09.05.02), Par. No. [0043] (Family: none)	1,2,37,38	
		·	
		·	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)





Box	1	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
Thi	inte	motional search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.		Claims Nos.:
		because they relate to subject matter not required to be searched by this Ambority, namely:
2.		Claims Nos.:  because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	П	Chairms Nos.:
		because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
		Observations where unity of invention is lucking (Continuation of item 2 of first sheet)
a c of 1	The phyros ra eat an Accean	residual Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  a technical features of claim 1 are "a polymer component capable of forming residually crosslinked structure" and "a polyester which forms no physically slinked structure and has a glass transition temperature of 30 to 80°C melting point of 50 to 120°C". Whereas, in claims 3 to 36, these technical ures are not described, and, there are no common matters between claim d claims 3 to 36.  cordingly, claim 1 and claims 3 to 36 have no technical linkage in the ing of PCT Rule 13, and therefore, do not comply with the requirement mity of invention.
1.		As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.		As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.		As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	X	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: 1, 2, 37 and 38
Re	mart	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
		No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1998)



#### 国際國在報告

## 国際出頭番号 PCT/JP02/03592

A. 発明の図	ナる分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int.	C1' G03G9/087		
B. 調査を行	る大分野		
	小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int.	C1' G03G9/087	·	
最小限實料以外	の資料で闘変を行った分野に含まれるもの		
	新集公報 1922-1996年	•	
	與用新森公報 1971-2002年		1
日本国宝成:	皮用新築公報 1994ー2002年 新集登録公報 1996ー2002年		
国際関査で使用	した電子データベース(データベースの名称、)	競型に使用した用語)	
C. 関連する	らと思められる文献		
引用文献の		•	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	JP 56-65146 A (東洋制 6.02,特許請求の範囲(ファミリ		1, 2, 3 7, 38
x	JP 63-38955 A (コニカ 19,特許請求の範囲、第6頁右上報 し)		1,37,38
<b>X</b>	JP 63-38956 A (コニズ 19, 特許請求の範囲、第6頁右上根 し)		1,37,38
図 C機の統	とにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙之多用。
もの 「B」国際出 以後に 「L」優先権 日若し 文献( 「O」ロ頭に	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 頭目前の出願または特許であるが、国際出頭日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる関示、使用、展示等に背及する文献 関目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公安された文献 「T」国際出頭日又は優先日後に公安: 出頭と矛盾するものではなく、3 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、3 の新規性又は進歩性がないと考: 「Y」特に関連のある文献であって、3 上の文献との、当楽者にとって。 よって進歩性がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
国際調査を完	丁した日 22.08.02	回海岛在银台の海送日 03.0	9.02
国際調査機関の名称及びあて先 日本国物許庁 (ISA/JP) 福田 由紀 郵便番号100-8915 東京都千代田区数が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3231			



国際出題番号 PCT/JP02/03592

C (00 1)	間がナエト間外とも X かお	
C (競き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリーキ		請求の範囲の番号
X	EP 1126324 A1 (KAO CORPORATION) 2001. 08. 22, claims & JP 2001-22 2138 A & US 6383705 B2	1,2,37,38
EX	JP 2002-72557 A (花王株式会社) 2002. 0 3. 12, 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1, 2, 37, 38
PX	JP 2002-131969 A (ミノルタ株式会社) 200 2.05.09, 【0043】 (ファミリーなし)	1, 2, 37, 38
	·	
	· ·	

様式PCT/ISA/210 (第2ページの統含) (1998年7月)

#### 国際国在報告

国際出頭番号 PCT/JP02/03592

第1欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
佐第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により資本の範囲の一部について作成しなかった。
1. □ 請求の範囲は、この園藤調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. <b>間</b> 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 目 請求の範囲 は、従風請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ 稲 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の練き)
次に述べるようにこの国際出版に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1. 出版人が必要な追加陽査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての関査可能な請求 の範囲について作成した。
2. <b>□</b> 追加関本手数料を要求するまでもなく、すべての関本可能な関求の範囲について関 <del>立</del> することができたので、追加関 <u>金手数料</u> の納付を求めなかった。
3. 出題人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の前求の範囲のみについて作成した。
4. 区 出願人が必要な追加酬益手敬料を期間内に納付しなかったので、この国際関査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 静求の範囲1, 2, 37, 38
追加調査手敬料の異態の申立てに関する注意  □ 追加調査手敬料の納付と共に出願人から異語申立てがあった。 □ 追加調査手敬料の納付と共に出願人から異語申立てがなかった。

機式PCT/1SA/210 (第1ページの観葉(1)) (1998年7月)